# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(1) Numér d publication : 0 380 392 B1

#### (12)

#### FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

(5) Date de publication du fascicule du brevet : 20.04.94 Bulletin 94/16

(21) Numéro de dépôt : 90400161.7

(22) Date de dépôt : 22.01.90

(f) Int. CI.<sup>5</sup>: **C07D 311/96**, C07D 311/58, C07D 407/06, C07D 335/04, C07C 69/732, C07C 59/54, C07C 59/56, A61K 31/215, A01K 31/19

54 Dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoiques, procédés de préparation et médicaments les contenant.

(30) Priorité : 24.01.89 FR 8900790

(43) Date de publication de la demande : 01.08.90 Bulletin 90/31

(45) Mention de la délivrance du brevet : 20.04.94 Bulletin 94/16

84 Etats contractants désignés : AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

66 Documents cités:
EP-A- 0 020 018
EP-A- 0 246 114
WO-A-86/03488
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, tome 12, no.
33 (C-472)(2880), 30 janvier 1988
CHEMICAL ABSTRACTS, tome 83, no. 8, 25
aout 1975, Columbus, OH (US); no. 68643f
CHEMICAL ABSTRACTS, tome 76, no. 23, 05
juin 1972, Columbus, OH (US); no. 140440n

73 Titulaire: LIPHA, LYONNAISE INDUSTRIELLE PHARMACEUTIQUE
34, rue Saint Romain Boîte Postale 8481
F-69359 Lyon Cedex 08 (FR)

72 Inventeur: Festal, Didier Pins 5- Charrière Blanche F-69130 Ecully (FR) Inventeur: Nioche, Jean-Yves 16, allée des Cerisiers F-69760 Limonest (FR) Inventeur: Descours, Denis 59, Avenue Galline F-69100 Villeurbanne (FR) Inventeur: Bellemin, Robert 49, rue Saint Maximin F-69003 Lyon (FR) Inventeur: Decerprit, Jacques 83, Chemin de Sermenaz F-01700 Neyron (FR)

(74) Mandataire: Moncheny, Michel et al c/o Cabinet Lavoix 2 Place d'Estienne d'Orves F-75441 Paris Cedex 09 (FR)

ᇤ

Il est rappelé qu : Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication d la mention de la délivrance du brevet européen toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Ell n'est réputée formé qu'après paiement de la taxe d'opposition (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

#### D scripti n

La présente invention concerne d nouv aux dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoïques, les procédés de préparation de ces composés et les compositions pharmaceutiques les contenant.

On sait que certains dérivés de l'acide dihydroxy-3,5-méthyl-3-pentanoïque, connu sous le nom d'acide "mévalonique" sont inhibiteurs de l'enzyme hydroxy-3- méthyl-3-glutaryl coenzyme A réductase, responsable de la biosynthèse du cholestérol, (cf. SINGER et Coll., Proc. Sc. Exper. Biol. Med., **102**, 275, 1959).

Plus récemment, un composé dérivé de l'acide mévalonique appelé "Lovastatine", anciennement "Mévinoline", a été proposé comme principe actif de compositions médicamenteuses utilisables dans le traitement des hypercholestérolémies, (cf. Brevet US 4231938 au nom de la Société MERCK).

On a trouvé à présent, de façon fortuite, que de nouveaux dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoïques sont doués de propriétés hypocholestérolémiantes, antithrombotiques et antifongiques.

L'invention concerne plus particulièrement les composés de formule 1, numérotée pour permettre une meilleure compréhension de l'invention et à titre d'exemple uniquement comme indiqué,

15

20

25

5

10

30

35

40

45

dans laquelle,

X représente un chaînon méthylène -CH<sub>2</sub>-, un atome d'oxygène ou un atome de soufre.

 $R_1$  et  $R_2$  qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène ou des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone.  $R_1$  et  $R_2$  peuvent aussi former ensemble une chaîne alkylène : -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, le cas échéant substituée symétriquement par un ou deux radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone et dont le nombre n de chaînons, peut prendre les valeurs 4 ou 5.

 $R_3$  et  $R_4$  qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, des atomes d'halogène (fluor, chlore, ou brome), des radicaux : trifluorométhyle, N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone, alkylthio de 1 à 3 atomes de carbone, ou phényle éventuellement substitué par deux substituants au plus qui peuvent être identiques ou différents et représenter des radicaux : alkyle de 1 à 3 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 3 atomes de carbone, ou des atomes d'halogène (fluor ou chlore), à condition que lorsque l'un des substituants  $R_3$  ou  $R_4$  représente les radicaux : trifluorométhyle, N,N-dialkylamino, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 3', 4' ou 5' (méta ou para) selon la formule 1 et l'autre substituant représente un atome d'hydrogène.

 $R_5$  et  $R_6$  qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, des atomes d'halogène (fluor, chlore ou brome), des radicaux : trifluorométhyle, alkyle de 1 à 3 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 3 atomes de carbone, ou un radical phényle, le cas échéant substitué par deux substituants au plus qui peuvent être identiques ou différents et représenter des radicaux : alkyle de 1 à 3 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 3 atomes de carbone, ou des halogènes (chlore ou fluor) à condition que lorsque l'un des substituants  $R_6$  ou  $R_6$  représente les radicaux : trifluorométhyle, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 6 ou 7 selon la formul 1 t l'autre substituant désigne un atome d'hydrogène.

L s substituants  $R_3$  et  $R_4$  respectivement  $R_5$  et  $R_6$  peuvent également former insemble, à conditi in d'êtr sur deux sommets contigus, les diradicaux : di 'thylène, alkylène, ou alkylènedioxy, respectivement de firmules : -CH=CH=CH=, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-, -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, dans lesquelles in peut prendre la valeur 3 ou 4 et pila valeur 1 ou 2, et à condition que lorsque  $R_3$  it  $R_4$  respectivement  $R_5$  et forment un diradical alkylènedioxy, cilui-ci se trouve relié aux sommets 3' et 4' ou 4' t 5, respectivement aux sommets 6 et 7, selon la formule 1.

Les substituants R7 et R8 représent nt chacun un atom d'hydrogène ou forment ensemble et avec la liai-

son C-C existant, un double liaison d gé métri trans (E).

5

10

20

25

30

35

45

50

55

Les substituants  $R_9$  et  $R_{10}$  représ ntent chacun un atome d'hydrogène ou forment nsemble un reste dialkylméthylène, de 1 à 3 atomes de carbone.

R<sub>11</sub> peut représenter un radical hydroxyle, auquel cas les composés d formul 1 sont des acides carboxyliques, sous forme libre.

Les composés de formule 1 peuvent aussi être obtenus sous forme d'esters et d'amides qui font également partie de l'invention.

Sont particulièrement préférés les esters et amides, physiologiquement acceptables, de formule 1, dans laquelle le substituant R<sub>11</sub> représente des radicaux alkoxy de 1 à 4 atomes de carbone, benzyloxy, alkylamino ou N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, imino de 4 à 6 atomes de carbone, cycloalkylamino de 3 à 6 atomes de carbone ou les radicaux amino ou benzylamino.

Les composés de formule 1 sous forme de sels, c'est à dire dans la formule desquels, le substituant R<sub>11</sub> représente un reste de formule -O<sup>-</sup>M<sup>+</sup> dans laquelle M<sup>+</sup> désigne un cation pharmaceutiquement acceptable, font également partie de l'invention ; parmi ceux-ci sont plus particulièrement préférés les sels de sodium, potassium, magnésium, et ammonium.

Les composés de formule 1 peuvent exister sous forme de  $\delta$ -lactones, lorsque le substituant  $R_1$  forme avec le substituant  $R_2$  une simple liaison ; les composés de formule 1 sous forme  $\delta$ -lactone font également partie de l'invention.

Suivant une forme préférée de l'invention, celle-ci a pour objet les composés de formule 1 dans laquelle les substituants  $R_1$  et  $R_2$  sont identiques ou forment une chaîne alkylène : - $(CH_2)_n$ -, non substituée dont le nombre n de chaînons est égal à 4 ou 5.

Une signification particulière des substituants  $R_1$  et  $R_2$ , lorsqu'ils désignent des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone est par exemple méthyle.

Une valeur particulière de n lorsque les substituants  $R_1$  et  $R_2$  forment une chaîne alkylène, -( $CH_2$ )<sub>n</sub>-, est par exemple 4.

Des significations particulières pour l'un ou l'autre des substituants  $R_3$  et  $R_4$  sont à titre d'exemple uniquement.

- lorsqu'il représente un atome d'halogène : fluor ou chlore ;
- lorsqu'il représente un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbone : méthyle ou éthyle ;
- lorsqu'il représente un radical alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone : méthoxy ou éthoxy ;
- lorsqu'il représente un radical alkylthio de 1 à 3 atomes de carbone : méthylthio ;
- lorsqu'il représente un radical phényle substitué : phényle substitué en para par un atome de fluor, par un radical méthyle ou méthoxy.

Une valeur particulière de m lorsque les substituants  $R_3$  et  $R_4$  forment un diradical : -( $CH_2$ )<sub>m</sub>- est à titre d'exemple 4.

Une valeur particulière de p lorsque les substituants  $R_3$  et  $R_4$  forment un diradical alkylènedioxy :  $-O(CH_2)_pO$ - est par exemple 1.

Des agencements particulièrement appropriés des radicaux  $R_3$  et  $R_4$  sont, par exemple réalisés lorsque  $R_3$  et  $R_4$  désignent des radicaux alkyle de 1 à 4 atomes de carbone et/ou des atomes d'halogène, ou un atome d'halogène et un radical alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone ; lorsque l'un des substituants  $R_3$  ou  $R_4$  est un atome d'halogène, ou un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, ou un radical alkylt hio de 1 à 3 atomes de carbone et l'autre représente un atome d'hydrogène.

Des agencements appropriés spécifiques des radicaux R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> sont, par exemple réalisés, lorsqu'ils représentent des radicaux méthyle en position 3' et 5', un atome de fluor en position 4' et un radical méthyle en position 3', des atomes de fluor en position 3' et 4', un atome de fluor en position 3' ou 4' et un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou éthyle en position 4' et un atome d'hydrogène, un radical méthoxy en position 3' ou 4' et un atome d'hydrogène, ou des atomes d'hydrogène.

Une signification particulière de l'un quelconque des substituants R<sub>6</sub> et R<sub>6</sub> est, à titre d'exemples,

- lorsqu'il représente un atome d'halogène : fluor ou chlore ;
- lorsqu'il représente un radical alkyle de 1 à 3 atomes de carbone : méthyle ;
- lorsqu'il r prés nte un radical alkoxy de 1 à 3 atomes de carbone : méthoxy ;
- lorsqu'il représente un radical ph'nyle substitué : un radical phényle substitué en para par un atome de fluor ou de chlore ou par un radical méth xy.

Une valeur particulière d  $\,$  m lorsque  $\,$ l  $\,$ s substituants  $\,$ R $_{5}$   $\,$ t  $\,$ R $_{6}$   $\,$ f  $\,$ rment  $\,$ nsembl  $\,$ une chaîne alkylène  $\,$ -(CH $_{2}$ ) $_{m}$ - est par exemple la valeur 4.

Une valeur particulière d p lorsqu les substituants  $R_6$  et  $R_6$  forment ens mbl un chaîne alkylènedioxy  $O(CH_2)_0O$ - est la valeur 1.

Des agencements particulièr  $\, m \,$  nt appropriés des radicaux  $\, R_5 \,$  et  $\, R_6 \,$  sont réalisés, par exempl . lorsqu'ils représ ntent des atomes d'halogèn , (fluor, chlore, brome) des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes d carbone ou des radicaux alk  $\,$  xy de 1 à 3 atomes d carbone ou lorsque l'un d s substituants  $\,$   $\,$  R $_6 \,$  représente un atome d'halogène qui peut être le fluor, I chlore ou le brom , ou représ nte un radical alkyl de 1 à 3 atomes de carbone ou un radical alkoxy de 1 à 3 atomes de carbone et l'autre substituant représente un atome d'hydrogène.

Des agencements appropriés spécifiques des radicaux  $R_5$  et  $R_6$  sont, par exemple, réalisés lorsqu'ils représentent des radicaux méthyle en positions 5 et 7, un atome de chlore en position 6 et un atome d'hydrogène, un radical méthoxy en position 6 et un atome d'hydrogène, un atome de fluor en position 6 ou 7 et un atome d'hydrogène, un radical méthyle en position 6 ou 7 et un atome d'hydrogène, un radical fluoro-4 phényle en position 6 ou 7 et un atome d'hydrogène, ou deux atomes d'hydrogène.

Une signification particulière des substituants et  $R_9$  et  $R_{10}$  lorsqu'ils forment un reste dialkylméthylène est par exemple diméthylméthylène.

Des significations particulières du substituant R<sub>11</sub> sont, à titre d'exemple uniquement,

15

20

35

40

45

50

- lorsqu'il représente un radical alkoxy de 1 à 4 atomes de carbone : méthoxy ou éthoxy ;
- lorsqu'il représente un radical alkylamino de 1 à 3 atomes de carbone : méthylamino, éthylamino, ou isopropylamino ;
- lorsqu'il représente un radical N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone : diéthylamino ;
- lorsqu'il représente un radical imino de 4 à 6 atomes de carbone : pyrrolidino.

Les composés de formule 1 dans laquelle les substituants  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison sont préférés aux composés de formule 1 correspondants dont les substituants  $R_7$  et  $R_8$  représentent chacun un atome d'hydrogène.

Toutes choses étant égales par ailleurs, les composés de formule 1, dans laquelle les substituants  $R_9$  et  $R_{10}$  désignent chacun un atome d'hydrogène sont préférés aux composés dont les substituants  $R_9$  et  $R_{10}$  forment un reste dialkylméthylène.

Toutes choses étant égales par ailleurs, les composés de formule 1 non lactoniques sont préférés aux composés δ-lactoniques.

Parmi les composés de formule 1 non lactoniques, les esters, les amides et les sels sont généralement préférés aux acides libres.

Toutes choses étant égales par ailleurs, les stéréoisomères érythro sont préférés au stéréoisomères thréo (les termes érythro et thréo faisant référence à l'orientation relative des groupes  $OR_9$  et  $OR_{10}$ ).

Parmi les composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1, les stéréoisomères trans sont préférés aux stéréoisomères cis (les termes cis et trans se rapportant aux positions relatives axiales ou équatoriales des deux substituants du cycle  $\delta$ -lactone).

Des groupes spécifiques de composés de l'invention qui sont particulièrement préférés, comprennent les composés de formule 1 dans laquelle :

- A) X désigne les atomes d'oxygène ou de soufre ou un chaînon méthylène,  $R_1$  et  $R_2$  désignent chacun un radical méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène -( $CH_2$ )<sub>4</sub>-, seul l'un des radicaux  $R_3$  ou  $R_4$  respectivement  $R_5$  ou  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison et  $R_9$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atome d'hydrogène.
- B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations données immédiatement ci-dessus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  désigne un atome d'hydrogène et l'autre un atome de fluor, et seul l'un des substituants  $R_5$  ou  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène.
- C) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> ont les significations qui viennent d'être définies ci-dessus en A), l'un des substituants R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> est un atome d'hydrogène et l'autre désigne un atome de fluor ou de chlore, et chacun des deux substituants R<sub>5</sub> et R<sub>8</sub> désigne un atome d'hydrogène.
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations particulières définies en A), les deux substituants  $R_3$  et  $R_4$  sont des atomes d'hydrogène, et seul l'un des radicaux  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène.
  - E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  ont less significations définies ci-dessus en C) et  $R_1$  et  $R_2$  forment ensemble une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-.
  - F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  ont les significations indiquées immédiatement ci-dessus en E) et chacun des substituants  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène.

Chaqu compos' de formule 1 renferme au moins deux centres d'asym' trie qui sont les deux atomes de carbone porteurs des restes  $OR_9$  t  $OR_{10}$ , lorsque les substituants  $R_9$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atome d'hydrogèn ou forment ensembl un reste dialkylméthylène ou bien qui sont l'carbone hydroxylé et le carbone tertiaire situé en position alpha de l'atom d'oxygène intracyclique lorsque les substituants  $R_9$  t  $R_{11}$  forment nsemble une liaison.

Il en r'sulte que chaque composé, acide libre, ester, amide, sel, ou δ-lactone, répondant à la formule 1

peut exister sous forme d'au moins quatr stéréoisomères deux à deux diastéréoisomèr s, désignés en utilisant les notations configurationelles usuelles R et S par RR, SS, RS et SR ou sous forme des mélanges racémates diastéréoisomères, RR-SS et RS-SR.

Tous ces stéréoisomères font également parti de l'invention.

5

10

15

20

25

30

35

45

55

Les composés de formule 1 peuvent renfermer plus de deux centres d'asymétrie, notamment lorsque les substituants R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> sont différents, ce qui génère des stéréoisomères supplémentaires qui font aussi partie de l'invention.

Il entre dans la compétence normale du spécialiste d'isoler ou de synthétiser une forme optiquement active d'un composé de formule 1, par exemple par dédoublement d'un racémate ou par synthèse au départ d'un composé optiquement actif et de déterminer les propriétés biologiques des isomères ainsi isolés suivant les essais décrits ci-après.

Par ester et amide physiologiquement acceptable, on entend un ester ou un amide d'un composé selon l'invention, qui lorsqu'il est hydrolysé dans les conditions physiologiques, génère dans de telles conditions un alcool ou une amine physiologiquement acceptable, c'est à dire non toxique aux doses désirées.

Par le terme "alkyle" on entend un enchaînement hydrocarbure saturé, linéaire ou ramifié, dérivé de l'alcane correspondant par suppression d'un atome d'hydrogène.

Par le terme "aikoxy" on entend un radical alkyle tel que défini ci-dessus, lié à la molécule parent par un atome d'oxygène.

Par le terme "alkylamino" on entend un atome d'azote substitué par un atome d'hydrogène et par un radical alkyle tel que défini ci-dessus, la valence libre étant utilisée pour établir la liaison avec la molécule parent.

Par le terme "N,N-dialkylamino" on entend un radical alkylamino tel que défini ci-dessus dont l'atome d'hydrogène est remplacé par un radical alkyle, tel que défini précédemment.

Par le terme "imino" on entend un radical dialkylamino, tel que défini ci-dessus dont les deux radicaux alkyle forment ensemble une chaîne alkylène.

L'expression "dialkyl... de 1 à x atomes de carbone" signifie que chacun des deux radicaux alkyle composant le reste dialkyl peut contenir indépendamment de 1 à x atomes de carbone.

Comme composés spécifiques de l'invention on peut citer, à titre d'exemples uniquement, les composés suivants dont les formules développées sont données sur les dessins annexés :

Composé n° 1 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle.

Composé n° 2 : (+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oatede méthyle.

Composé n° 3 : (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 4 : (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoate d'éthyle.

Composé n° 5 : (+,-)-6E-Erythro-(fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-di-hydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium.

40 Composé n° 6 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'- cyclopentyl)-3)-7dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de benzyle.

Composé n° 7: (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-N-méthylheptène-6-amide.

Composé n° 8: (+,-)-Trans-(1E-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-pyrannone-2.

Composé n° 9: (+,-)-Trans-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-(((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3) -2-éthyl)-6-pyrannone-2.

Composé n° 10 : (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoatede sodium.

Composé n° 11 : (+,-)-((1E-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6 diméthyl-2,2-dioxane-1,3-yl-4)acétate d'éthyle.

Composé n° 12 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-h ptène-6-oat d'éthyl .

Composé n° 13: (+,-)-6E-Erythro-((éthyi-4-phényi)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyi)-3)-7-dihydroxy-3,5-h ptène-6-oate d'éthyle.

Composé n° 14 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(méthyl-6-ph 'nyl-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cydop ntyl)-3)-7-heptène-6-oate d'éthyl .

Composé n° 15: (+,-)-6E-Erythro-(fluoro-7-phényi-4-spiro (2H-b nzopyranne-1-2,1'-cyclopentyi)-3)-7-dihydroxy-3,5-h ptène-6-oate de méthyle.

- Compos no 16: (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((méthyl-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-h ptène-6-oate d'éthyl .
- Composé n° 17 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-3-phényl)-4-spir (2H-benzopyrann -1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle.

5

15

25

35

45

- Composé n° 18: (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5((méthoxy-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate d'éthyle.
- Composé n° 19 : (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle.
- Composé n° 20 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((naphtyl-1)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate d'éthyle.
  - Composé n° 21 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((diméthyl-3,5-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate d'éthyle.
  - Composé n° 22 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-diméthyl-5,7-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cy-clopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
    - Composé n° 23 : (+,-)-6E-Erythro-((éthoxy-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
    - Composé n° 24 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((isopropyloxy-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.
- 20 Composé n° 25 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-méthoxy-6-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclo-pentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
  - Composé n° 26: (+,-)-6E-Erythro-((trifluorométhyl-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
  - Composé n° 27: (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((n.pentyloxy-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.
  - Composé n° 28 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-naphto(b)pyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
  - Composé n° 29 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((méthylthio-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.
- Composé n° 30 : (+,-)-6E-Erythro-((tertiobutyl-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle.
  - Composé n° 31 : (+,-)-6E-Erythro-(fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclohexyl)-3)-7-di-hydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle.
  - Composé n° 32 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-isopropyloxy-7-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.
  - Composé n° 33 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-amide.
  - Composé n° 34 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-N-isopropyl-heptène-6 amide.
- 40 Composé n° 35 : (+,-)-6E-Erythro-((biphényl-1,1'-yl-4)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-N,N-tétraméthylène-heptène-6-amide.
  - Composé n° 36 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-N-cyclohexyl-heptène-6-amide.
  - Composé n° 37: (+,-)-6E-Erythro-N-benzyl-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclo-pentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-amide.
    - Composé n° 38 : (+,-)-6E-Erythro-((éthyl-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium.
    - Composé n° 39 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(méthyl-6-phényl-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium.
- Composé n° 40 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((isopropyl-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyi)-3)-7-heptène-6-oate de sodium.
  - Composé n° 41 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium.
  - Composé n° 42: (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d sodium.
  - Composé n° 43 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-2H-b nzopyrann -1-yl-3)-7-heptène-6-oate d'éthyle.
  - Composé n° 44: (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-ph´nyl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzopyranne-1-yl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oat d méthyle.

Composé n° 45 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-isopropyl-2-2H-b nzopyranne-1-yl-3)-7-dihydroxy-3,5-h ptène-6-oat d'éthyle.

Composé n° 46: (+,-)-Trans-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-(1E-phényl-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6 -2H-pyrannone-2.

Composé n° 47 : (+,-)-Trans-(1E((fluoro-4-phényl)-4-méthoxy-6-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-2H-pyrannone-2.

Composé n° 48: (+,-)-Trans-(1E(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-2-éthényl)-6-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-2H-pyrannone-2.

Composé n° 49 : (+,-)-Trans-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-(1E(2H-diméthyl-2,2 phényl-4-benzothiapy-rannyl-3)-2-éthényl)-6-2H-pyrannone-2.

Composé n° 50 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopen-tyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 51 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-dihydro-1,2-diméthyl-2,2-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 52 : (+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 53 : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 54 : (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 55 : (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-dihydro-1,2-diméthyl-2,2-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène -6-oate de méthyle.

Composé n° 56: (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-3-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 57: (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-dihydro-1,2-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium.

Composé n° 58 : (+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-isopropyl-2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 59 : (+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-méthyl -2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 60 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(méthyl-8-(méthyl-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 61 : (+,-)-6E-Erythro-(chloro-6-(chloro-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclo-pentyl)-3) -7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 62 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(méthyl -8-(méthoxy-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 63: (+,-)-6E-Erythro-(chloro-6-(fluoro-4-

Composé n° 63 : (+,-)-6E-Erythro-(chloro-6-(fluoro-4-phényl)-4-spiro(dihydro-1,2-naphtalène-2,1'-cyclopentyl)-3) -7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 64 : (+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-méthoxy-7-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 65 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl -4-spiro(2H-benzothiapyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium.

Composé n° 66 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-((méthyl-4-phényl)-4-spiro(2H-benzothiapyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3) -7-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 67 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl -4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de méthyle.

Composé n° 68 : (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl -4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de sodium.

L'invention concerne aussi les procédés de préparation des composés selon l'invention caractérisés en ce qu'ils comportent au moins,

a) la réduction d'un céto-ester d formule général 4, dans laquell X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> t R<sub>11</sub> ont les significations générales ou particulières déjà défini s,

55

50

5

15

25

35

et le cas échéant,

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

b) la transestérification de composés de formule 1 ou l'alcoolyse de composés de formule 1 sous forme δ-lactone ou bien l'alkylation de composés de formule 1 sous forme de sels,

- c) l'hydrolyse de composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone,
- d) lorsque R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> respectivement R<sub>9</sub> et R<sub>11</sub> forment une liaison simple : le traitement des composés correspondants de formule 1 sous forme de sels par une chloroamine tertiaire,
- e) lorsque  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène et  $R_9$  et  $R_{11}$  forment ensemble une liaison : la réduction catalytique des composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1 dans laquelle  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison ou la lactonisation des composés acides correspondants de formule 1 dans laquelle  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène,
- f) l'aminolyse des composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone,
- g) lorsque R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> forment ensemble un reste dialkyméthylène : la cyclisation des composés de formule 1 correspondants, dans laquelle R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> désignent chacun un atome d'hydrogène, par un alkoxyalcène. Les composés de formule 1, dans laquelle, X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> ont les significations générales ou particulières définies précédemment et dans laquelle les substituants R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> désignent chacun un atome d'hydrogène peuvent être préparés, sous forme ester, par la séquence réactionnelle illustrée par le schéma i suivant,

# SCHEMA I

9 ..

#### SCHEMA I (suite)

35

40

45

50

Comme indiqué sur le schéma I, les composés aldéhydiques de formule 2 dans laquelle les substituants  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$  et  $R_6$  ont les significations particulières ou générales déjà définies, sont soumis à une condensation aldolique avec l'acétoacétate approprié sous forme de disel mixte de sodium et de lithium de formule 3 dans laquelle  $R_{11}$  a les significations générales ou particulières déjà définies, au sein d'un solvant polaire, comme le THF (cf. KRAUS et coll., J. Org. Chem., 48, 2111, 1983), pour donner les hydroxy-5-oxo-3-heptène-6-oate-7-substitués de formule 4.

1

Les esters 4, en solution dans un solvant inerte, comme le THF ou l'éther, traités par un borohydrure alcalin de préférence le borohydrure de sodium (méthode A) conduisent aux composés 1 sous forme d'un mélange d'isomères thréo et érythro, lesquels peuvent être séparés par les méthodes physicochimiques usuelles telles que la chromatographie par exemple.

Une variante (méthode B) préférée à la méthode A en ce qu'elle fournit les composés selon l'invention sous forme érythro, consiste, préalablement à la réduction avec un borohydrure alcalin, à traiter les esters 4 en solution dans un solvant approprié tel que le THF, par un agent complexant de préférence un trialkylborane comme le tributylborane (cf. NARASAKA, Chem. Letters, 1415-1418, 1980) ou un alkoxy dialkylborane comme le méthoxydiéthylborane (cf. CHEN et coll., Tetrahed. Lett. 28 (2), 155-158, 1987).

Les composés de formule 2, dans laquelle les substituants R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> forment ensemble une liaison, peuvent être préparés selon la séquence réactionnelle illustrée parle schéma II suivant,

# SCHEMA II

 $R_6$  X  $R_1$   $R_2$  CHO  $R_5$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$ 

Comme indiqué sur le schéma II, les composés de formule 5, dans laquelle X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>6</sub> et R<sub>6</sub> ont les significations générales ou particulières déjà définies sont soumis à une réaction de Vilsmeier avec la N,N-diméthylamino-3-acroléīne (cf. ULLRICH et BREITMAIER, Synthesis 8, 641-645, 1983), dans un solvant inerte comme l'acétonitrile et à une température comprise entre 20°C et la température de reflux, pour donner les composés 2 de géométrie trans comme l'indique la spectroscopie RMN.

Un autre procédé de préparation des aldéhydes de formule 2, dans laquelle,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison est illustré par le schéma III suivant,

#### SCHEMA III

Comme indiqué sur le schéma III, les composés de formule 5 sont soumis à une réaction de bromation par le N-bromosuccinimide (NBS) au sein du N,N-diméthylformamide (DMF) ou d'un solvant chloré comme le tétrachlorure de carbone ou le chlorure de méthylène, pour produire les composés 3-bromés 6 correspondants, lesquels sont successivement traités par le butyllithium dans un solvant approprié, de préférence un éther comme par exemple le diéthyléther puis par l'éthoxy-3-acroléīne ou la N,N-diméthylamino-3-acroléīne pour former les aldéhydes 2 sous forme trans comme l'indique la spectroscopie RMN.

Une alternative pour préparer les intermédiaires aldéhydiques de formule 2 dans laquelle  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison, est illustrée par le schéma IV suivant,

50

40

45

# **SCHEMA IV**

5 POCI3/DMF CHO 10 15 5 (C6H5)3P=CHCO2R 20 (RO)2OPCH2CO2R (R=CH3, C2H5) 25 DIBAL CH<sub>2</sub>OH *30* 35 9  $R_1$ 40 Br CH2=CH-CO2R Pd/C - PAr3 45 6

13

50

### SCHEMA IV (suite)

Comme indiqué sur le schéma IV, les composés de formule 5 sont soumis à une réaction de Vilsmeier avec le N,N-diméthylformamide (cf. JACKSON et Coll. J. Am. Chem. Soc. 103, 533, 1981) au sein d'un solvant inerte pour former les aldéhydes 7 correspondants, lesquels sont soumis à une réaction de WITTIG avec l'éthoxy- ou le méthoxy-carbonyl méthylène triphényl phosphorane, ou encore avec un phosphonoacétate de méthyle ou d'éthyle (cf. Organic Reactions, 14, 273, 1965) pour donner les esters propénoïque 3-substitués 8 dont la géométrie comme l'indique la spectroscopie de RMN est trans.

Une alternative pour préparer les composés intermédiaires de formule 8 qui est particulièrement préférée lorsque X désigne un atome de soufre, consiste à faire réagir un composé bromé de formule 6 avec un acrylate d'alkyle, de préférence l'acrylate de méthyle ou d'éthyle en présence d'un agent basique tel que la triéthylamine ou le bicarbonate de sodium, de palladium dispersé sur charbon ou d'un dérivé du palladium comme le dichlorure de palladium ou son acétate et d'un ligand, de préférence une triarylphosphine comme par exemple la triorthotolyl phosphine au sein d'un solvant adapté, comme le N,N-diméthylformamide.

Les esters 8 sont réduits, par l'hydrure de diisobutylaluminium (DIBAL) au sein d'un solvant, généralement l'éther diéthylique ou le THF, en les propénol 3-substitués 9 trans correspondants lesquels sont ensuite soumis à une oxydation ménagée par le chlorure d'oxalyle dans le DMSO (cf. SWERN et Coll., J. Org. Chem., 43, 2480, 1978), ou par le dioxyde de manganèse dans un solvant approprié comme par exemple le THF, pour donner les aldéhydes de formule 2 de géométrie trans.

Les aldéhydes de formule 2, dans laquelle, les substituants  $R_7$  et  $R_8$  représentent chacun un atome d'hydrogène peuvent être préparés selon la séquence réactionnelle illustrée par le schéma V suivant,

Selon la séquence réactionnelle du schéma V, les aldéhydes de formule 2 où  $R_7$  et  $R_8$  forment une double liaison sont soumis à une réaction d'acétalisation par exemple par un orthoformiate de formule  $HC(OR_{12})_3$ , dans laquelle,  $R_{12}$  représente un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbon , de préférence méthyle ou éthyl en présence d'une résin acid ou encore à une réacti n acidocatalysé avec un alcool de formule  $R_{12}OH$  dans laquelle  $R_{12}$  a les significations ci-dessus ou peut représenter un radical de formule - $(CH_2)_qOH$ , dans laquelle  $R_{12}$  ou 3, pour former les composés 10, le radical méthylène - $R_{12}....R_{12}$ - forme al rs avec les atomes d'oxygène auxquels il est rattaché un cycle à 5 ou 6 chaîn ns.

50

55

Les composés 10 sont ensuite hydrogénés, de préférence sous faible pression et n présence d'un catalyseur métalliqu, comm par exemple le palladium dispersé sur charbon, dans un solvant approprié comme par exemple le THF ou un alcool comme I m'thanoi, en les acétals des propanaldéhyd s 3-substitués 11 correspondants, lesquels peuvent être ensuite désacétalisés en les propanaldéhydes 2 par les méth d s usuelles de désacétalisation, qui comprennent par exemple le traitem nt d l'acétal par une résine acide dans un mélange acétone-eau ou plus généralem nt par un catalyseur acide, dans un s Ivant ou un mélange de solvants appropriés.

Une alternative pour préparer les composés aldéhydiques de formule 2 dans laquelle les substituants  $R_7$  et  $R_8$  représentent chacun un atome d'hydrogène, consiste à faire réagir les composés bromés de formule 6 avec l'alcool allylique en présence d'un agent basique tel que la triéthylamine ou le bicarbonate de sodium, de palladium dispersé sur charbon ou d'un dérivé du palladium tel que le dichlorure de palladium ou son acétate et d'un ligand, de préférence une triarylphosphine comme par exemple la triorthotolyl phosphine au sein d'un solvant adapté comme le N, N-diméthylformamide.

Les composés de formule 5 peuvent être préparés selon la séquence illustrée par le schéma VI suivant,

#### **SCHEMA VI**

selon lequel, les composés cétoniques de formule 12, dans laquelle X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_6$  et  $R_6$  ont les significations particulières ou générales déjà définies, sont traités par le lithien ou le magnésien approprié de formule 13, dans laquelle  $R_3$  et  $R_4$  ont les significations générales ou particulières définies précédemment, pour donner par addition 1-2 les alcools 14 correspondants, lesquels sont déshydratés en les composés 5 désirés par l'action d'un agent déshydratant comme l'au sulfate acide de potassium ou bien l'acide paratoluènesulfonique.

Les composés de formule 12, dans laquelle X représente les atomes d'oxygène et d soufre et R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> ont les significations générales ou particulières définies précédemm nt, sont préparés selon le procédé de KABBE et coll. Synth sis, 12, 886, 1978.

Les composés de formule 12, dans laquell X représente un chaînon méthylène et R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> ont les significations générales ou particulières énoncées ci-d ssus sont préparés sel n la séquence de réactions

illustrée par le schéma VII suivant,

5

30

35

40

45

50

55

#### SCHEMA VII

Comme l'indique le schéma VII, les cyanoesters de formule 15, dans laquelle  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_5$  et  $R_6$  ont les significations générales ou particulières déjà définies, sont hydrolysés et décarboxylés par la potasse glycolique en les acides 16 correspondants lesquels sont cyclisés en les composés 12 par chauffage en milieu acide. Les composés de formule 15 sont préparés selon le procédé décrit par PROUT et Coll., Org. Synth., Coll. vol. IV, 93, 1963.

Les composés de formule 1 sous forme ester peuvent être également préparés par transestérification de composés de formule 1, différents par le substituant R<sub>11</sub>, ou bien par alcoolyse de composés de formule 1 sous forme δ-lactone, ou encore par O-alkylation des composés de formule 1 sous forme de sels, de préférence les sels de sodium, par un bromure ou un iodure de formule R<sub>11</sub>-Br(I), dans laquelle, R<sub>11</sub> a les significations générales ou particulières définies précédemment.

Les esters répondant à la formule 1, dans laquelle, les substituants  $R_7$  et  $R_8$  représentent chacun un atome d'hydrogène peuvent aussi être préparés par hydrogénation des esters correspondants de formule 1, dans laquelle, les substituants  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison, de préférence sous faible pression, en présence d'un catalyseur métallique comme le palladium ou l'oxyde de platine dans un solvant approprié comme le THF par exemple.

Les composés de formule 1 sous forme de sels, peuvent être préparés par hydrolyse basique, par exemple, par la soude ou la potasse, dans un solvant adapté, de préférence un alcool, des composés correspondants de formule 1 sous forme ester, de préférence les esters méthyliques ou éthyliques, ou bien sous forme δ-lactone.

Les composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1, dans laquelle, les substituants  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison peuvent être préparés en faisant réagir les composés correspondants de formule 1 sous forme de sels, de préférence les sels de sodium, avec une chloro amine, de préférence la chloro-2-éthyl-N,N-diéthylamine dans un solvant approprié, de préférence carb nylé comme l'acétone ou la butanon .

Les composés  $\delta$ -lactoniques de f rmule 1, dans laquell  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atom d'hydrogène, sont préparés par lactonisation des acides de formule 1 correspondants c' st à dire dans la formule desquels  $R_{11}$  représente un radical hydroxyle : la réacti n de lactonisation est de préférence réalisée par chauffage des acides dans un solvant in rte aromatique, t l qu i b nzène, le t luène, le xylène ou l ur mélang , l cas échéant en présence d'un ag nt déshydratant, comme, par ex mpl , l'acide paratoluènesulf niqu ;

un autre procédé très appr´cié pour préparer l s composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1, dans laquell ,  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  r prés ntent un atom d'hydrogène, consiste à hydrogéner, en phase hétérogèn , les composés d formule 1 insaturés correspondants c'est à dire dans la formule desquels,  $R_7$  et  $R_8$ , respectivement  $R_9$  t  $R_{11}$  forment nsembl un liaison, en présence d'un catalyseur métallique, d préfér nce, le palladium dispersé sur charbon ou bien l'oxyde de platine, au sein d'un solvant approprié, de préférence un éther comme le THF ou un alcool comme le méthanol ou l'éthanol.

Les composés acides de formule 1 dans laquelle  $R_9$  et  $R_{10}$  désignent chacun un atome d'hydrogène, peuvent être préparés par acidification des composés correspondants de formule 1 sous forme de sels ou encore par hydrogénolyse, en présence de palladium dispersé sur carbone, des esters benzyliques correspondants c'est-à-dire des composés de formule 1 dans laquelle  $R_{11}$  représente un reste benzyloxy.

10

25

30

35

40

45

50

55

Les composés de formule 1 sous forme amide sont préparés par aminolyse par un excès d'amine au sein d'un solvant polaire de préférence le méthanol ou l'éthanol, des esters correspondants de formule 1 de préférence les esters méthyliques ou éthyliques ou des composés correspondants de formule 1 sous forme δ-lactone

Les composés de formule 1, dans laquelle les substituants  $R_9$  et  $R_{10}$  forment ensemble un groupe dialkylméthylène en C1-3, sont préparés par réaction des composés de formule 1 correspondants, dans laquelle  $R_9$  et  $R_{10}$  désignent chacun un atome d'hydrogène avec l'alkoxyalcène approprié (le terme alkoxyalcène signifiant, un alcène de 3 à 7 atomes de carbone substitué sur la double liaison par un radical alkoxy, tel que défini cidessus, de préférence méthoxy) dans un solvant approprié comme le N,N-diméthylformamide par exemple et en présence d'un catalyseur acide comme l'acide paratoluènesulfonique.

Il convient de remarquer que les composés de l'invention sous leurs différentes formes : acide, sel, ester, amide ou lactone, peuvent être interconvertis selon les procédés décrits ci-dessus, en conséquence ces différentes formes constituent également des intermédiaires utiles pour la synthèse des composés selon l'invention.

Les mélanges de stéréoisomères (cis, trans, thréo, érythro, énantiomères) peuvent être séparés, par les méthodes usuelles, à celui des stades de la synthèse qui est le plus approprié.

Par méthodes usuelles, on entend l'ensemble des procédés familiers au spécialiste comme par exemple, la recristallisation, la chromatographie ou la formation de combinaisons avec des composés optiquement actifs.

Les composés intermédiaires de synthèse répondant aux formules 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 14 font également partie de l'invention, à l'exception des produits de formule 5 où  $R_1$  et  $R_2$  représentent H et X représente S ou  $CH_2$ , certains de ces composés étant connus d'après Degani, Ann. Chem. (Rome) 1971, 61(2), p 793 à 813 et d'après Penn, J.Magn. Reson. 1975, 18 (1), p 6 à 11.

La présente invention concerne également les procédés de préparation de ces intermédiaires de synthèse. Les composés de formule 1 ont la propriété d'inhiber l'hydroxy-3 méthyl-3 glutaryl coenzyme A réductase, et par voie de conséquence, exercent un puissant effet hypocholestérolémiant.

Les composés de formule 1 sont également capables d'antagoniser les récepteurs du thromboxane  $A_2$ , propriété qui se traduit par une action antiagrégante plaquettaire.

Ces propriétés des composés de l'invention, rendent particulièrement intéressante leur utilisation comme médicament pour le traitement d'affections cardiovasculaires variées comme par exemple, les manifestations thrombotiques du diabète, l'athérosclérose, les hyperlipoprotéinémies.

Par ailleurs, les composés de l'invention sont doués de propriétés antifongiques qui leur confèrent un grand intérêt en tant que médicaments à action antimycotique.

Les propriétés pharmacologiques des composés selon l'invention ont été démontrées par les tests suivants,

Test A: mesure de la <sup>14</sup>C-cholestérogénèse hépatique, in vivo, chez le rat selon la méthode décrite par BUCHER et Coll., J. Biol. Chem., **222**, 1-15, 1956 et ALBERTS et Coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, **77** (7), 3957-3961, 1980

Test B : mesure de la cholestérolémie totale, "in vivo", chez le rat traité en I.V. par le triton WR 1339 selon la méthode décrite par ENDO et coll., Biochim. Biophys. Acta, 575, 226-276, 1979.

Test C: mesure de l'agrégation plaquettaire induite par un agoniste des récepteurs du TXA<sub>2</sub>, chez le cobaye de la façon suivante : des plasmas riches en plaquettes (PRP) sont préparés par ponction aortique d'animaux anesthésiés ; le sang (9 vol.) est recueilli sur une solution 106 mM de citrate trisodique (1 vol.) pour empêcher la coagulation. Les PRP sont isolés par centrifugation lente (10 mn., 380 g), et mis n incubation pendant au moins 3 mn. (37°C, sous agitation lente) dans un agrégomètre de type CHRONOLOG-400. L'agrégation des plaquettes est induite par addition d'un agoniste dir ct des récepteurs du TXA<sub>2</sub>, comme par ex mple le composé connu sous le nom d code U 46619 (à 20 nM) selon MALMSTEIN, Lif Sci., 18, 169-178, 1976 ; les composés de l'invention sont testés "in vitro".

Par xempl on a obt nu pour I s composés nº 1, 2, 19 et 65, sur le test A, r spectiv ment les DE 50 de

0.17mg/kg, 0,6 mg/kg, 0.09 mg/kg et 0,38 mg/kg et pour la Lovastatine, dans I s mêmes conditions, la DE 50 de 0,39mg/kg.

On a obtenu pour les mêmes composés, sur le test B, respectivement les DE 25 de 29, 100, 110 mg/kg et 74 mg/kg t p ur la Lovastatine dans les mêmes conditions, la DE 25 de 130 mg/kg.

Sur le test C on a obt nu pour les composés n° 1 et 19 les Cl 50 de 91 et 28 x 10-8 Mole/litr .

La présente invention concerne également les médicaments constitués par les composés de formule générale 1 pris tels que, à l'état pur ou sous forme d'associations avec tout autre produit acceptable du point de vue pharmaceutique lequel peut être inerte ou physiologiquement actif.

Ces médicaments peuvent être administrés selon une grande variété de formes posologiques différentes telles que comprimés, gélules, capsules, poudres, granulés, etc... Dans ces compositions, le principe actif est mélangé à un ou plusieurs diluants inertes tels que lactose ou amidon, en outre ces compositions peuvent comprendre des substances autres que diluants par exemple des lubrifiants tels que talc ou stéarate de magnésium; lorsqu'on désire des suspensions aqueuses, élixirs ou sirops pour administration orale, l'ingrédient actif essentiel peut y être associé à divers édulcorants et/ou aromatisants, le cas échéant des émulsionnants et/ou des agents de mise en suspension en même temps que des diluants tels que l'eau, l'éthanol, le propylène glycol, et diverses associations similaires.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention, se prêtant à l'administration par voie orale et présentées sous forme de dose unitaire, contiennent de 1 à 500 mg de principe actif.

L'exemple suivant, donné à titre non limitatif, illustre une composition de ce type.

#### **EXEMPLE:**

5

10

15

20

25	Principe actif	. 10	πg
	Lactose	104	mg
	Amidon de blé	. 30	mg
•	Talc	2,5	mg
30	Polyvidone excipient	. 3	mg
	Stéarate de magnésium	0,5	mg

35 L'invention est illustrée par les exemples non limitatifs ci-après dans lesquels :

- Toutes les évaporations sont exécutées, sauf indication contraire, dans un évaporateur rotatif sous pression réduite.
- Les températures sont exprimées en degrés centigrades (°C).
- Lorsqu'il est indiqué "température ambiante", il s'agit d'une température comprise entre 18 et 25°C.
- Sauf indication contraire, le degré d'avancement de la réaction est contrôlé par chromatographie en couche mince (CCM).
- Les nouveaux composés sont le cas échéant caractérisés par leurs constantes physiques, point de fusion noté PF ou point d'ébullition noté Eb suivi éventuellement de l'indication de la pression exprimée en millibars.
- Les rendements éventuellement indiqués sont donnés à titre uniquement illustratif et ne sont pas les plus élevés possible.
- Les spectres de résonnance magnétique nucléaire, sauf indication contraire, sont ceux des protons et sont relevés à 60 MHz en présence de tétraméthylsilane comme étalon interne; les déplacements chimiques sont indiqués en ppm.; les signaux sont décrits par les abréviations suivantes : s = singulet, d = doublet, dd = doublet de doublet, t = triplet, q = quartet, m = multiplet.
- Les spectres infrarouges des composés sont enregistrés à partir d'échantillons dispersés dans le bromure de potassium dans le cas de composés solides ou bien en film dans le cas des liquides.

#### **EXEMPLE 1:**

55

40

45

50

(+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclop ntyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyl (composé n° 1 - formule 1 : X = O,  $R_1-R_2 = -(CH_2)_4-$ ,  $R_3 = 4'F$ ,  $R_4 = R_5 = R_6 = R_9 = R_{10} = H$ ,  $R_7-R_8 = liaison$ ,  $R_{11} = OC_2H_5$ ).

#### Stad 1:

10

20

30

35

(Fluoro-4-phényl)-4-dihydro-3,4-hydr xy-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentane) - (Schéma VI - formul 14)

On opère sous atmosphère d'azote dans un réacteur protégé de l'humidité. A 6,07 g (0,25 atome gr.) de magnésium en tournures en suspension dans 130 cm³ de diéthyléther, on ajoute de façon à maintenir un doux reflux de l'éther, 43,75 g (0,25 mole) de bromo-1-fluoro-4-benzène en solution dans 200 cm³ de diéthyléther. On maintient le mélange au reflux pendant 4 heures puis on refroidit à température ambiante et ajoute à cette température, une solution de 20 g (0,1 mole) de spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentanone-4) [préparé selon Kabbe et coll., Synthesis 12, 886, 1978] dans 60 cm³ de diéthyléther, avec un débit nécessaire à maintenir un doux reflux de l'éther.

On agite le mélange pendant 2 heures à température ambiante puis on le verse sur une solution aqueuse glacée de chlorure d'ammonium en gros excès par rapport à la stoechiométrie ; on ajoute la quantité suffisante d'acide chlorhydrique dilué pour dissoudre complètement la suspension, puis on décante la phase organique ; on la lave à l'eau jusqu'à pH neutre, on la sèche sur sulfate de sodium, filtre et on évapore le solvant ; on obtient 30 g d'huile qui est utilisée telle quelle dans la suite de la synthèse.

#### Stade 2:

\_\_\_\_

(Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentane) (Schéma VI - formule 5).

On chauffe sous pression réduite (16 mm de Hg) à la température de 120°C un mélange de 30 g (0,1 mole) du produit brut de l'étape 1 et de 3 g de KHSO<sub>4</sub> (1/10 du poids de composé à traiter) pendant 30 minutes. On dissout le résidu dans la quantité suffisante de dichlorométhane, on lave cette solution à l'eau, puis on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre et on évapore le solvant ; le solide obtenu est dispersé dans l'alcool méthy-lique.

PF = 76-8°C (diisopropyléther) - Rendement = 75 %.

(CCM: gel de silice: Acétate d'éthyle (AcOEt)-hexane: 5-95: 1 tache

Analyse centésimale : C<sub>19</sub>H<sub>17</sub>FO PM = 280,33

C H F

% calculé 31,40 6,11 6,78
% trouvé 81,53 6,20 6,76

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,25-2,70 (m,8H); 5,73 (s,1H); 6,50-7,87 (m,8H)

#### Stade 3:

2E-((Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-3-propène-2-al. (Schéma II - formule 2)

On opère sous atmosphère d'azote, dans un réacteur, protégé de l'humidité. Sauf indication contraire, pendant la durée des opérations suivantes, la température du mélange réactionnel est maintenue à -20°C. Aune solution de 20,9 g (0,2 mole) de N,N-diméthylamino-3 acroléīne dans 200 cm³ d'acétonitrile, on ajoute en l'espace de 30 mn, sous agitation, 29,1 g (0,19 mole) d'oxychlorure de phosphore ; on poursuit l'agitation pendant 10 mn, puis on ajoute en 15 mn, 11,2 g (0,04 mole) de composé du stade 2 en solution dans 100 cm³ d'acétonitrile. On laisse ensuite le mélange revenir température ambiante puis on le chauffe au reflux jusqu'à disparition du produit de départ contrôlée par chromatographie couche mince ; dans le cas présent la durée nécessaire de chauffage est de 40 heures:

On évapore le mélange puis on verse le résidu dans 1000 cm³ d'eau glacée, on neutralise (pH = 9) par addition de la quantité suffisante de soude concentrée, on agite la solution pendant 15 mn puis on l'extrait par 1000 cm³ d chlorur d m´thylène (2 x 500 cm³).

On lave la couch organiqu à l'eau, on la sèche sur sulfat de sodium, on la filtr , on y ajoute 1000 cm³ d' hexane et on l'agite en présence de 100 g de gel de silice. Après filtration et évaporation on obtient une huile qui cristallise en un solide jaun par dispersi n dans l'hexane.

P.F. =  $108-11^{\circ}$ C (disopropyléther) - R ndem nt 8,4 g = 63%

(CCM : gel de silice : AcOEt-h xane : 1-9 : 1 tache)

I.R.:

vCHO: 1670cm<sup>-1</sup> R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,25-2,87 (m,8H); 5,98 (dd,1H J = 17 Hz et 7 Hz); 6,37-7,5 (m,9H); 9,25 (d,1H J = 7Hz)

#### Stade 4:

15

5

10

(+,-)-6E-((Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclo pentyl)-3)-7-hydroxy-5-oxo-3-heptène-6-oate d'éthyle (Schéma I - formule 4).

On opère sous atmosphère d'azote et à l'abri de l'humidité, en maintenant sauf indication contraire, la température du mélange à -20°C.

A une suspension de 1,2 g (0,05 mole) d'hydrure de sodium dans 300 cm³ de tétrahydrofuranne (THF) on ajoute 5,6 g (0,043 mole) d'acétoacétate d'éthyle en solution dans 25 cm³ de THF; on agite le mélange pendant 20 mn puis on y ajoute en l'espace de 15-20 mn, 27 cm³ d'une solution 1,6 N de butyllithium dans l'hexane (soit 0,043 mole de BuLi); on poursuit l'agitation du mélange pendant 20 mn puis on y ajoute goutte à goutte, une solution de 8,7 g (0,026 mole) d'aldéhyde du stade 3 dans 140 cm³ de THF. On poursuit l'agitation du mélange pendant 3 heures, puis on y ajoute goutte à goutte entre -20°C et 10°C 40 ml d'une solution d'acide chlorhydrique 3N. On extrait à l'acétate d'éthyle, on lave à l'eau la phase organique jusqu'à pH 7, on la sèche sur sulfate de sodium, puis on l'évapore à sec; on obtient une huile qui cristallise par dispersion dans l'hexane. P.F. = 87-90°C (acétate d'éthyle) - Rendement = 110 g = 90,9 %

(CCM: gel de silice: AcOEt-hexane: 1-2: 1 tache)

30

35

50

Analyse centésimal	<u>e</u> : C <sub>28</sub> H <sub>29</sub> FO <sub>5</sub>	PM = 464,51	
	С	Н	£
% calculé	72,40	6,29	4,09
% trouvé	72,33	6,31	4,05

I.R. :

vOH: 3420 cm-1

vCO: 1740 et 1710 cm-1

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,32 (t, 3H); 1,5-2,35 (m,8H); 2,52 (d,2H); 3,92-4,65 (m,3H); 5,30 (dd,1H J = 15,8 Hz et 5,5 Hz); 6,00 (d,1H J = 15,8 Hz); 6,25-7,50 (m,8H).

#### 45 Stade 5:

(+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2, 1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle (composé n° 1).

On opère sous atmosphère d'azote, dans un réacteur protégé de l'humidité.

Sauf indication contraire, pendant la durée des opérations suivantes, la température du mélange réactionnel est maintenue à -70°C.

A une solution de 3,25 g (0,007 mole) du céto ester du stade 4, dans un mélange de 65 cm³ de THF et de 15 cm³ de méthanol, on ajoute en l'espace de 5 mn, sous agitation, 7,7 cm³ d'une solution 1N de diéthylméthoxyboran dans le THF (soit 0,007 mole + 10 % de boran ).

On poursuit l'agitation du mélange pendant 40 mn puis on y ajoute 0,29 g (0,007 mole + 10 %) de borohydrure de sodium. On poursuit l'agitation du mélange pendant 5 heures puis on l'acidifie par additi n de 6,5 cm³ d'acide acétique, après quoi on y ajoute 80 cm³ d'acétate d'éthyle.

On laisse la températur du mélange r v nir à la température ambiante ; on lav ensuit le mélange par une soluti n aqueuse saturée de bicarbonat de sodium (2 x 200 cm³) puis par l' au ; on décante la phase orga-

nique, on la sèche sur sulfate de sodium puis on évapore le solvant. L'huile résiduelle obtenu est dissoute dans 60 cm³ de méthanol; on agite cett solution pendant 20 mn à 35°C, puis on l'évapor à sec. On renouvelle cette opération jusqu'à p ids constant, dans le cas présent l'opération st renouv lée 4 fois.

On obtient ainsi 3,1 g d'un solide que l'on disperse dans du diisopropyléther.

P.F. = 112-4°C (acétate d'éthyl ) - Rendement = 2,48 g = 76 %

(CCM : gel de silice : AcOEt-hexane : 1-1 : 1 tache)

<u>Anal</u>	<u>vse centésimale</u>	:	C28H31FO5	PM -	466,55	
	-		C	н	•	F
% ca	lculé		72,08	6,	70	4,07
3 tr	ouvé		71,32	6,	83	3,90

15

10

I.R. :

vOH: 3390 cm<sup>-1</sup> vCO: 1715 cm<sup>-1</sup>

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>) - 200 MHz:

 $\overline{1,27}$  (t,3H); 1,20-1,58 (m,2H); 1,60-2,29 (m,8H); 2,36-2,44 (m,2H); 4,17 (q,2H); 4,00-4,29 (m,2H); 5,34 (dd,1H J = 16,1 Hz et J = 6,3 Hz); 5,94 (dd,1H J = 16,1 Hz et 1,2 Hz); 6,54 (dd,1H J = 7,7 Hz et 1,5 Hz); 6,70-6,85 (m,2H); 7,00-7,20 (m,5H).

#### H.P.L.C.:

- Colonne silice 5 u sphérosyl 25 cm
- Détection UV 254 nm
- Phase mobile : AcOEt-hexane-AcOH : 35-65-0,01

1 pic: (11,1 mn)

#### EXEMPLE 2:

30

40

25

(±)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle (composé n° 2 - formule 1 :  $X = CH_2$ ;  $R_1 = R_2 = CH_3$ ;  $R_3 = R_4 = R_5 = R_6 = R_9 = R_{10} = H$ ;  $R_7$  et  $R_8$  = liaison ;  $R_{11} = OCH_3$ )

#### 35 Stade 1:

(Diméthyl-2,2-phényl-3-propyl)-2-cyanacétate d'éthyle (Schéma VII - formule 15).

A une suspension de 19,2 g (0,79 atome gramme) de magnésium en tournures dans 100 cm³ d'éther, on ajoute de façon à maintenir un doux reflux une solution de 100 g (0,79 mole) de chlorure de benzyle dans 400 cm³ d'éther.

On chauffe le mélange à reflux pendant 15 mn puis on ajoute de façon à maintenir un doux reflux, une solution de 101,1 g (0,66 mole) d'isopropylidène cyanacétate d'éthyle dans 130 cm³ d'éther.

On chauffe à reflux pendant 2 heures puis on refroidit et ajoute lentement  $400 \, \text{cm}^3$  d'eau puis  $100 \, \text{cm}^3$  de  $\text{H}_2 \text{SO}_4$  à 20 %.

45 On agite le mélange pendant 30 mn puis on décante la phase organique.

On extrait la phase aqueuse à l'éther, on sèche les phases éthérées réunies sur sulfate de sodium, on filtre et on distille.

 $Eb_{0.3} = 115-121$ °C - Rendement = 147 g = 90 %

<u>I.R.</u>:

vC=O: 1740 cm<sup>-1</sup>; vCN: 2250 cm<sup>-1</sup>

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1-1.5(m,9H); 2,75 (s,2H); 3,25 (s,1H); 4,2 (q,2H); 6,7-7,6 (m,5H).

#### Stade 2:

55

Acide diméthyl-3,3-phényl-4-butanoïque (Schéma VII - formule 16).

A 70 g (0,285 mole) du composé du stade 1, n ajoute, sans refroidir, une soluti n de 70 g de potasse dans 230 cm³ d'éthylèneglycol.

On chauffe le mélange au r flux (140°C) pendant 3 h 15. On évapore les solvants v latils sous une pression

de 15 mm de m rour, puis on chauff à reflux (197°C) pendant 6 heures.

On refroidit le mélange, on y ajoute 500 cm3 d'eau et on extrait à l'éther.

On acidifie la phase aqueuse par addition d'acide chlorhydrique concentré et on extrait au benzène.

On lave à l'eau la phase benzénique, on sèche sur sulfate de sodium, on filtre, on évapore à sec.

On isole ainsi 48,7 g d'une huil qui st utilisé tell quelle dans la suit de la synthèse. Rendement = 89 %. LR.: vC=O: 1700 cm<sup>-1</sup>

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1 (s,6H); 2,2 (s,2H); 2,65 (s,2H); 6,8-7,5 (m,5H)

10

#### Stade 3

Tétrahydro-1,2,3,4-diméthyl-3,3-oxo-1-naphtalène (Schéma VII - formule 12).

On chauffe entre 70 et 80°C un mélange de 292 g d'acide polyphosphorique et de 860 cm³ de xylène, et on y ajoute à cette température, 48,7 g (0,253 mole) du composé du stade 2 en solution dans 550 cm³ de xylène. On chauffe à reflux le mélange pendant 6 h 30, puis on le refroidit, on décante la phase xylénique ; on rajoute sur la phase minérale restante, 2000 cm³ d'eau et on extrait au xylène.

On réunit les phases organiques, on les lave avec une solution aqueuse de soude à 10 % puis à l'eau, puis on sèche sur sulfate de sodium. On filtre, on évapore le solvant et on distille l'huile résiduelle.

20 Eb<sub>0.2</sub> = 72-90°C - Rendement = 87,5 %

I.R. :

vC=0: 1680 cm-1

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

0,8-1,2 (m,6H); 2,5 (s,2H); 2,8 (s,2H); 7-7,7 (m,3H); 8 (dd,1H).

25

30

#### Stade 4:

Tétrahydro-1,2,3,4-hydroxy-1-diméthyl-3,3-phényl-1 naphtalène (Schéma VI - formule 14).

A 8,07 g (1,16 atome gramme) de lithium en suspension dans 200 cm³ d'éther, on ajoute de façon à maintenir un doux reflux de l'éther, une solution de 86,95 g (0,55 mole) de bromobenzène dans 150 cm³ d'éther.

On chauffe le mélange au reflux pendant 45 mn puis on refroidit et y ajoute entre 5 et 10°C, 38,6 g (0,19 mole) de composé du stade 3 en solution dans 150 cm³ d'éther.

On agite le mélange pendant 4 heures à la température ambiante puis on y ajoute 150 cm³ d'eau en maintenant la température entre 5 et 10°C.

35 On agite pendant 15 mn, puis on décante la phase organique, on la lave à l'eau, on sèche sur sulfate de sodium, on filtre, on évapore le solvant.

On obtient un solide jaune qu'on disperse sous hexane, essore et sèche.

P.F. = 107-110°C - Rendement = 47,4 g = 85 %

#### 40 Stade 5:

Dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtalène (Schéma VI - formule 5) préparé à partir du composé du stade 4 selon le procédé du stade 2 de l'exemple 1.

92,42

Eb<sub>0.1</sub> = 103-105°C P.F. = 82-84°C Rendement = 89 %

45

Analyse centésimale : C<sub>18</sub>H<sub>18</sub> P.M. = 234,34

C H

% calculé 92,26 7,74

50

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,05 (s,6H); 2,7 (s,2H); 5,7 (s,1H); 6,75-7,4 (m,9H).

% trouvé

55

#### Stad 6:

Bromo-3-dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtalèn (Schéma III - formul 6).

A une suspension conv nablement agitée d 27,3 g (0,117 mole) du compos´ du stad 5 dans 120 cm³ d

DMF, on ajoute av c un débit tel qu la t mpérature du mélange n'excèd pas 30°C, 25 g (0,14 mole) de N-bromosuccinimide en solution dans 120 cm³ d DMF.

On poursuit l'agitation du mélange à température ambiante pendant 24 heures puis on laisse reposer pendant 48 h ures ; on verse ensuite le m'lang sur 800 cm³ d' au glacé , on extrait par 400 cm³ d'éther (2 x 200 cm³), on lave l s extraits réunis à l'eau, puis on sèch sur sulfate de sodium ; on évapore l'éther et on chromatographie l'huile résiduelle sur gel de silice en utilisant l'hexane comme éluant. On obtient après évaporation de l'hexane, une huile qui est utilisée telle quelle dans la suite de la synthèse.

Rendement = 32,4 g = 89 %.

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,2 (s,6H); 2,95 (s,2H); 6,3-7,5 (m,9H).

#### Stade 7:

10

20

3E-(Dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-3-propène-2-al (Schéma III - formule 2).

Sauf indication contraire les opérations qui suivent sont effectuées à la température de -50°C.

A une solution de 6,26 g (0,02 mole) du composé du stade 6 dans 100 cm³ d'éther refroidie à -50° et convenablement agitée, on ajoute 13,8 cm³ d'une solution 1,6 N de butyllithium dans l'hexane (soit 0,022 mole de BuLi). Ensuite on laisse remonter la température du mélange à la température ambiante, on le chauffe au reflux pendant 1 h 20 puis on le refroidit entre -50 et -60°C et y ajoute 2 g de N,N-diméthylamino-3 acroléīne en solution dans 30 cm³ d'éther.

On poursuit l'agitation du mélange à -50° pendant 1 h 30 puis on laisse remonter sa température à température ambiante ; on poursuit l'agitation pendant 30 mn puis on verse le tout sur 300 cm³ d'acide chlorhydrique à 10 % sous agitation. On décante la phase organique puis on la lave à l'eau ; on extrait la phase aqueuse au chlorure de méthylène, on lave l'extrait à l'eau, on réunit toute les phases organiques ; on les sèche sur sulfate de sodium ; on évapore les solvants et on cristallise l'huile résiduelle dans le pentane.

P.F = 105-108°C - Rendement = 2,6 g = 45 %

<u>I.R.</u> :

vC=O: 1680 cm-1

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,2 (s,6H); 2,8 (s,2H); 6,05 (dd: J = 16,5 et 7,5, 1H); 6,4-7,5 (m,10H); 9,5 (d: J = 7,5, 1H).

#### Stade 8:

35 (±)-6E-(Dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-7-hydroxy-5 -oxo-3-heptène-6-oate de méthyle (Schéma I - formule 4).

Préparé à partir du composé du stade 7 selon le procédé du stade 4 de l'exemple 1.

Le composé se présente sous forme d'huile. Rendement = 87%.

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

40 1,1 (s,6H); 1,9-2,6 (m,3H); 2,72 (s,2H); 3,3 (s,2H); 3,65 (s,3H); 3,45-4,5 (m,2H); 4,8-5,35 (m,1H); 6 (d: J = 15,75, 1H); 6,35-7,5 (m,5H).

#### Stade 9:

(+,-)-6E-Erythro-(dihydro-1,2-diméthyl-2,2-phényl-4-naphtyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle (composé n° 2).

Préparé à partir du composé du stade 8 selon le procédé du stade 5 de l'exemple 1. Solide de couleur jaune.

P.F. = 101-103°C - Rendement = 2,2 g = 67 %

50

Analyse centésimale	: C <sub>26</sub> H <sub>30</sub> O <sub>4</sub>	PM = 406,52
	С	N
% calculé	76,82	7,44
t trouvé	76,57	7,43

#### **EXEMPLE 3:**

(±)-6E-Erythro-((chloro-4-phényi)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6 -oate d méthyl (composé n° 3 - formule 1 : X = S,  $R_1$ ,  $R_2 = CH_3$ ,  $R_3 = 4$ 'Cl,  $R_4 = R_5 = R_8 = R_9 = R_{10} = H$ ,  $R_7$  et  $R_8 =$  liaison,  $R_{11} = OCH_3$ ).

#### Stade 1:

(Chloro-4-phényl)-4-dihydro-3,4-hydroxy-4-diméthyl-2,2,2H-benzothiapyranne - (Schéma VI - formule 14) préparé à partir de la dihydro-2,3-diméthyl-2,2-4H- benzothiapyrannone-4 selon le procédé du stade 4 de l'exemple 2; utilisé brut dans la suite de la synthèse.

#### Stade 2:

15

5

10

(Chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne - (Schéma VI - formule 5) préparé à partir du composé du stade 1 selon le procédé du stade 2 de l'exemple 1). P.F. = 100-102°C (diisopropyléther) - Rendement = 50 %

20	Analyse centésimale :	C <sub>17</sub> H <sub>15</sub> ClS PM =	286,81		
		С	H	Cl	S
	% calculé	71,19	5,27	12,36	11,18
25	% trouvé	70,94	5,42	12,60	10,90

#### R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

2 (s,6H); 5,75 (s,1H); 6,75-7,5 (m,8H).

#### 30 Stade 3:

Bromo-3-(chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne - (Schéma III - formule 6) préparé à partir du composé du stade 2 selon le procédé du stade 6 de l'exemple 2 ; après évaporation de l'éther on obtient un solide qu'on disperse dans la quantité suffisante de méthanol refroidi à -20°C puis on essore et sèche le solide formé.

P.F. = 150-156°C - Rendement = 88 %

R.M.N. (CDCI<sub>3</sub>):

R.M.N. (CDCI<sub>3</sub>):

1,6 (s,6H); 6,2-7,8 (m,8H).

#### Stade 4:

45

2E-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-3 -propène-2-oate d'éthyle (Schéma IV formule 8).

On opère sous atmosphère d'azote, dans un réacteur protégé de l'humidité ambiante.

On chauffe à reflux pendant 4 heures un mélange de 20,1 g (0,055 mole) de composé du stade 3, 27,5 cm³ (0,254 mole) d'acrylate d'éthyle, 130 cm³ de N,N-diméthylformamide, 130 cm³ de triéthylamine, 1 g de tri-orthotolyl phosphine et 0,25 g de diacétate de palladium; on verse le mélange sur un mélange glace-eau et on extrait avec la quantité suffisante d'éther; on lave alternativement cet extrait éthéré à l'acide chlorhydrique et à l'eau jusqu'à pH = 7 puis on le sèche sur sulfate de sodium, on filtre, on évapore l'éther, on disperse le résidu sous hexane refroidi à -20°C puis on essore le solide formé et on le sèche.

P.F. = 97-99°C (CH<sub>3</sub>OH) - Rendement = 91 %

55	Analyse centésimale	$: C_{22}H_{21}Clo_2s  PM = 384,91$			
		С	H	Cl	s
	% calculé	68,65	5,50	9,21	8,33
	% trouvé	68,58	5,79	9,45	8,30

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1-1,75 (m,9H); 3,75-4,5 (9,2H); 5,3-5,75 (d,1H); 6,5-7,5 (m,9H).

#### 5 Stade 5:

2E-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-3 -propène-2-ol (Schéma IV - formule 9).

On opère sous atmosphère d'azote dans un réacteur protégé de l'humidité ambiante.

A une solution de 18,9 g (0,049 mole) de composé du stade 4 dans 180 cm³ de tétrahydrofuranne refroidie à -20°C, on ajoute 196 cm³ d'une solution 1N d'hydrure de diisobutylaluminium dans le tétrahydrofuranne (soit : 0,049 x 4 mole de DIBAL) ; on agite le mélange à température ambiante pendant 1 heure, puis on ajoute au mélange 200 cm³ d'eau ; cette addition est exother mique, le débit est réglé de façon à maintenir la température du mélange inférieure à 30°C ; on acidifie ensuite le mélange jusqu'à pH = 1 par addition de la quantité suffisante d'acide chlorhydrique concentré puis on l'extrait à l'éther.

On lave ensuite la phase éthérée par l'eau jusqu'à neutralité puis on la sèche sur sulfate de sodium ; après filtration puis évaporation de l'éther, on obtient une huile qu'on disperse dans la quantité suffisante d'hexane refroidie à 5°C ; on essore et sèche le solide formé.

P.F. = 105-108°C (hexane) - Rendement = 87 %

20

25

30

35

40

45

50

Analyse centésimale	: C <sub>20</sub> H <sub>13</sub> Clos	PM = 342,87		
	c	н	Cl	s
% calculé	70,06	5,59	10,34	9,35
% trouvé	69,91	5,78	10,52	9,30

#### Stade 6:

2E-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-3 -propène-2-al (Schéma IV - formule 2).

On opère dans un réacteur protégé de l'humidité ambiante ; on agite à température ambiante pendant 48 h un mélange de 14,63 g (0,0427 mole) de composé du stade 5, de 22,26 g (0,0427 x 6 moles) de dioxyde de manganèse et 300 cm³ de dichlorométhane ; on filtre ensuite le mélange, on évapore le dichlorométhane du filtrat, on disperse le résidu solide dans la quantité suffisante de diisopropyléther, on l'essore et le sèche.

P.F. = 132-134°C ( $CH_3CO_2C_2H_5$ ) - Rendement = 82 %

Analyse centésimale :	C20H17Clos	PM = 340,86		
	C	н	Cl	s
% calculé	70,47	5,03	10,40	9,41
i trouvé	70,27	4,98	10,51	9,85

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,5 (s,6H); 5,75-6,25 (9,1H); 6,75-7,5 (m,9H); 9,25-9,5 (d,1H).

#### Stade 7:

(+,-)-6E-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyranne-3-yl)-7-hydroxy-5-oxo-3-heptène-6-oate de méthyle (Schéma I - formule 4).

Préparé à partir du composé du stade 6 selon le procédé du stade 4 de l'exemple 1.

P.F. = 86-88°C (CH<sub>3</sub>OH) - R ndement = 94 %

5 I.R.:

vC=O: 1740 et 1700 cm-1

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,5 (s,6H); 2,25-2,75 (m,3H); 3,3 (s,2H); 3,75 (s,3H); 4,25-4,5 (m,1H); 5-5,55 (dd,1H); 5,75-6,25 (d,1H); 6,5-7,5 (m,8H).

#### Stad 8:

5

10

15

20

(±)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-diméthyl-2,2-2H-b nzothiapyranne-3-yl)-7-dihydroxy-3,5-h ptène-6-oate de méthyle (Schéma I - formule 1).

Préparé à partir du composé du stade 7 selon le procédé du stade 5 de l'exemple 1.

P.F. = 115-117°C (diisopropyléther) - Rendement = 58 %

Analyse centésimale	: C <sub>25</sub> H <sub>27</sub> ClO <sub>4</sub> S	PM - 458,99		
	С	н	Cl	s
% calculé	65,42	5,93	7,72	6,98
% trouvé	65,52	6,02	7,80	7,09

I.R. :

 $\overline{vCO} = 1720 \text{ cm}^{-1}$ 

vOH = 3400 cm<sup>-1</sup>

R.M.N. (CDCI<sub>2</sub>):

1.5 (s,6H); 2,5 (d,2H); 3-3,75 (m,2H); 3,75 (s,3H); 4-4,5 (m,2H); 5-5,5 (dd,1H); 5,75-6.25 (d,1H); 6,5-7,5 (m,8H).

#### **EXEMPLE 4**:

25 (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-hepta noate d'éthyle (composé 4 - formule 1 : X = 0,  $R_1$ - $R_2$  = (CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-,  $R_3$ = 4'F,  $R_4$ =  $R_5$  =  $R_6$  =  $R_7$  =  $R_8$  =  $R_9$  =  $R_{10}$  = H,  $R_{11}$  = OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>).

#### Stade 1:

30

3E-((Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-3 propène-2-al, diméthylacétal (Schéma V - formule 10).

On opère sous atmosphère d'azote, dans un réacteur protégé de l'humidité.

On agite pendant 7 heures à température ambiante un mélange de 16,75 g (0,05 mole) de 3E((Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-3-propène-2-al lui même préparé à partir de la spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentanone-4) selon les procédés des stades 1,2 et 3 de l'exemple 1 et de 2,25 g de résine Amberlyst 15, dans 625 cm³ d'orthoformiate de méthyle.

On ajoute à nouveau 2,25 g de résine Amberlyst et on agite le mélange à température ambiante pendant 12 heures. On renouvelle ce traitement 4 fois de suite puis on filtre, on évapore l'excès d'orthoformiate de méthyle; on isole un solide blanc qu'on disperse sous hexane; on essore et sèche.

P.F. = 112-114°C - Rendement = 16,3 g = 88 %

R.M.N. (CDCI<sub>3</sub>):

2,1-2,2 (m-8H); 3,07 (s,6H); 6,05 (d,1H, J = 5 Hz); 5,3 (dd,1H,J = 5Hz et 16 Hz); 6,05 (d,1H, J = 16 Hz); 6,3-7,2 (m,8H).

Stade 2:

45

((Fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl) -3)-3-propanal diméthylacétal (Schéma V - formule 11).

On hydrogène à pression normale et à température ambiante, 3,8 g (0,01 mole) du composé du stade 1 en solution dans 100 cm³ de THF, en présence de 0,5 g de palladium dispersé sur carbone.

Lorsque le volume d'hydrogène théorique à absorber est atteint, on filtre le mélange et on évapore le THF; on obti nt une huile qui cristallise à la longue; on dispers I solide ainsi bt nu dans l'hexane puis on l'essore et on le sèch.

55 P.F. = 83-85°C - R ndement = 3,2 g = 84 %

(CCM: gel de silice: AcOEt-hexane: 1-9:1 tach)

R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1,9-2,5 (m,12H); 3,2 (s,6H); 4,15 (t, 1H, J = 5Hz); 6,3-7,25 (m,8H).

#### Stade 3:

((Fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-3 propanal (Schéma V - formule 2). On agite à température ambiante p indant 96 heures, un mélange de 2 g (0,0052 mol ) de composé du stade 2 et 2 g de résine Amberlyst 15; on filtre la résine, on évapore le filtrat à s c, on reprend le résidu par 40 cm³ de chlorure de méthylène, on lave à l'eau et on sèche sur sulfate de sodium, on filtre et on évapore à sec, on obtient ainsi 0,9 g d'huile.

P.F. = 118-120°C (diisopropyléther)

10 I.R.:

vC=0: 1720 cm<sup>-1</sup> R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

1-2,5 (m,10H); 6,2-7,2 (m,8H); 9,55 (s,1H)

15	Analyse centésimale		PM = 336,39	
		c	Н	£
	% calculé	78,55	6,29	5,65
20	% trouvé	78,33	6,04	5,57

#### Stade 4:

(±)-Fluoro-4-phenyl)-4-spiro (24-benzopyranne-1-2,1'- cyclopentyl-3)-7-hydroxy-5-oxo-3-heptanoate d'éthyle (Schéma I - formule 4 -  $R_7$  =  $R_8$  = H).

Préparé à partir du composé du stade 3 et selon le procédé du stade 4 de l'exemple 1.

Le composé est obtenu sous forme d'huile (rendement = 51 %) ; il est utilisé tel quel dans la suite de la synthèse.

#### 30 Stade 5:

25

40

(+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-hepta noate d'éthyle (composé n° 4).

Préparé par réduction du composé du stade 4 selon le procédé du stade 5 de l'exemple 1.

5 Composé blanc.

P.F. = 103-105°C (diisopropyléther) - Rendement = 65 %

Analyse centésimale	: C <sub>28</sub> H <sub>33</sub> FO <sub>5</sub>	PM = 468,54		
	c	н	F	
% calculé	71,77	7,10	4,05	
% trouvé	71,63	7,11	3,98	

5 R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

0,9-2,25 (m,17H); 2,35 (d,2H, J=6 Hz); 3-3,5 (m,2H); 3,5-3,9 (m,1H); 3,9-4,4 (m,3H); 6,2-7,2 (m,8H).

#### **EXEMPLE 5**:

(+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5 heptène-6-oate de sodium (composé n° 5 - formule 1 : X = O,  $R_1-R_2 = -(CH_2)_4-$ ;  $R_3 = 4$ 'F;  $R_4 = R_6 = R_6 = R_9 = R_{10} = H$ ;  $R_7$  et  $R_8 = liaison$ ;  $R_{11} = -O^-Na^+$ ).

On chauffe à 60°C de façon à obtenir une solution limpide, 2,14 g (0,0046 mole) de composé n° 4 dans 30 cm³ d'éthanoi, puis on refroidit cette solution à la température ambiante et on y ajoute une soluti n aqueuse de soude préalablement préparée par dissolution d 0,18 g (0,0046 mole) d soude en perles dans 100 cm³ d'eau. On agite le mélange p ndant 30 mn, on le filtre et on évap re à sec ; le résidu est séché par chauffage à 60°C sous pression réduite (0,5 mm Hg) pendant 1 heure.

P.F. = non défini - Rendement = 2,04 g = 96 %

(CCM : gel de silice : AcOEt-hexane : 1-1 + 3 % AcOH : 1 tach )

	Analyse centésima	ale : C <sub>26</sub> H <sub>26</sub> FNa	105 - 54 =	460,47	
		С	н	E	Na
5	t calculé	67,82	5,69	4,13	4,99
	i trouvé	67,44	5,71	3,91	5,11

#### **EXEMPLE 6**

10

(+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2, 1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de benzyle (composé n° 6 - formule 1 : X = 0,  $R_1-R_2 = -(CH_2)_4$ -,  $R_3 = 4$ 'F,  $R_4 = R_5 = R_6 = R_9 = R_{10} = H$ ,  $R_7$  et  $R_8 = 1$ iaison,  $R_{11} = C_6H_5CH_2O$ -).

A une solution de 1,55 g (0,00337 mole) de composé n° 5 dans 40 cm³ de méthyl éthyl cétone, on ajoute 0,638 g (0,00337 mole + 10 %) de bromure de benzyle puis on chauffe le mélange au reflux pendant 3 heures.

On ajoute à nouveau 0,638 g de bromure de benzyle et on chauffe le mélange au reflux pendant 8 heures.

On filtre le mélange, on évapore le filtrat, on dissout le résidu dans la quantité suffisante d'acétate d'éthyle, on lave à l'eau cette solution, on sèche sur sulfate de sodium, on filtre et on évapore à sec.

On chromatographie l'huile résiduelle sur 15 g de gel de silice en utilisant un mélange acétate d'éthyle-hexane : 30 - 70 %.

La fraction II recueillie, fournit après évaporation des solvants, un solide qui est dispersé dans le diisopropyléther.

On essore le solide et on le sèche.

P.F. = 81 - 83°C - Rendement = 1,17 g = 66 %

25

Analyse centési	<u>male</u> : C <sub>3</sub>	3H33F05 E	9M = 528,59	
		. с	н	E
% calœulé		74,98	6,29	3,59
% trouvé		74,91	6,23	3,55

30

## R.M.N. (CDCI<sub>3</sub>):

 $\overline{1,1-2,3}$  (m,10H); 2,45 (d,2H J = 6,7 Hz); 2,7-3,2 (m,1H (D<sub>2</sub>O)); 3,3-3,6 (m,1H (D<sub>2</sub>O)); 3,8-4,5 (m,2H); 5,0-5,6 (s+d,3H); 5,9 (d,1H J = 15,7 Hz); 6,3-7,7 (m, 13H).

#### **EXEMPLE 7:**

(+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2, 1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-N-méthyl-heptène-6-amide (composé n° 7 - formule 1 : X = 0,  $R_1-R_2 = -(CH_2)_4$ -,  $R_3 = 4$ -F,  $R_4 = R_5 = R_8 = R_9 = R_{10} = H$ ,  $R_7$  et  $R_8 =$ liaison,  $R_{11} = CH_3$ NH-).

On agite pendant 24 heures à température ambiante une solution de 0,67~g (0,00165~mole) de composé n° 1 dans 25 cm³ d'une solution de méthylamine à 33 % dans l'éthanol.

On évapore le solvant et on disperse le résidu dans 8 cm3 d'acétate d'éthyle, on essore et sèche.

P.F. = 150-152°C - Rendement = 0,52 g = 70 %

<u>Analyse centésimale</u> :	C <sub>27</sub> H <sub>30</sub> FNO <sub>4</sub>	PM = 4		
	С	H	N	F
% calculé	71,66	6,90	3,10	4,20
% trouvé	71,47	6,76	2,93	4,08

#### **EXEMPLE 8:**

55

50

(+,-)-Trans-(1E-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-2H-pyrann ne-2 (compos´ n° 8 - formul  $1: X=0, R_1-R_2=-(CH_2)_4-$ ,  $R_3=4'F, R_4=R_5=R_6=R_{10}=H, R_7$  t  $R_8=$  liaison,  $R_9$  t  $R_{11}=$  liaison). On opère à l'abri de l'humidité.

On chauff au reflux pendant 3 heures, un mélange de 6 g (0,0135 m l) de composé n° 4 et de 1,94 g (0,0135 mole) de chloro-2 éthyl diéthyl amine dans 120 cm³ d'acét ne.

On évapor l'acéton et on dissout le résidu dans la quantité suffisante d'acétate d'éthyle.

On lave à l'eau la soluti n jusqu'à pH 7 puis on la sèche sur sulfate de sodium.

On filtre, on évapor l'acétate d'éthyle.

On obtient un solide qu'on recristallise directement dans 120 cm³ d'acétate d'éthyle.

P.F. = 188-191°C - Rendement = 4,27 g = 79 %

Analyse centésimale	: C26H25F04	PM = 420,49	-	
	С	н	F	
% calculé	74,27	5,99	4,52	
% trouvé	74,07	6,04	4,49	

R.M.N. (DMSOd<sub>6</sub>) - 200 MHz:

 $\overline{1,45-2,20}$  (m,10H); 2,34 (dd,1H J = 16 Hz et 3,45 Hz); 3,93-4,10 (m,1H); 4,85-5,0 (m,1H); 5,11 (d,1H J = 3,3 Hz); 4,42 (dd, 1H J = 16,3 Hz et 6,7 Hz); 6,02 (d,1H J = 16,3 Hz); 6,42-6,54 (m,1H); 6,72-6,83 (m,2H); 7,07-7,34 (m,5H).

#### **EXEMPLE 9**:

10

15

20

35

(+,-)-Trans-hydroxy-4-tétrahydro-3,4,5,6-(((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthyl)-6-pyrannone-2 (composé n° 9 - formule 1 : X = 0, R<sub>1</sub>-R<sub>2</sub> = -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, R<sub>3</sub> = 4'F, R<sub>4</sub> = R<sub>5</sub> = R<sub>6</sub> = R<sub>7</sub> = R<sub>8</sub> = R<sub>10</sub> = H, R<sub>9</sub> et R<sub>11</sub> = liaison).

On hydrogène à pression normale et à température ambiante, 1,72 g (0,00409 mole) de composé n° 8 dans 70 cm³ de THF en présence de 0,1 g de palladium dispersé sur carbone.

Lorsque le volume théorique d'hydrogène à absorber est atteint, on filtre le mélange, on évapore le filtrat et on disperse le résidu obtenu dans le diisopropyléther.

On essore le solide ainsi obtenu et on le sèche.

P.F. = 156-157°C (diisopropyléther) - Rendement = 0.7 g = 41 %

Analyse centésimale : C26H27FO4 PM = 422,50

		С	H	F
40	% calculé	73,91	6,44	4,50
	% trouvé	73,83	6,32	4,40

R.M.N. (DMSOd<sub>6</sub>) - 200 MHz:

1,38-2,21 (m,14H); 2,39 (dd,1H H = 17,2 Hz et 2,8 Hz); 2,57 (dd,1H J= 17,2 Hz et 4,6 Hz); 3,96-4,11 (m,1H); 4,25-4,46 (m,1H); 5,04 (d,1H J= 3,2 Hz); 6,31-6,41 (m,1H); 6,69-6,85 (m,2H); 7,02-7,34 (m,5H).

#### EXEMPLE 10:

50 (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoate de sodium (composé  $\mathbf{n}^{\circ}$  10 - formule 1 : X = 0,  $R_1-R_2=-(CH_2)_4-$ ,  $R_3=4'F$ ,  $R_4=R_5=R_6=R_7=R_8=R_9=R_{10}=H$ ,  $R_{11}=-O^{\circ}Na^{\circ}$ ).

On agite à température ambiante un mélange de 0,22 g (0,00052 mole) de composé n° 9 et de 0,52 cm³ (0,00052 mol - 5 %) de soud aqueuse 1N dans 25 cm³ d'éthanol.

On évapore l'éthan I, n disp rse le résidu dans l'éth r, on essore et on sèche l'solide ainsi obtenu. (CCM: gel de silice: AcOEt-hexan: 1-1 + 3 % AcOH: 1 tach)

P.F. = non défini - Rendement = 0,12 g = 50 %

	Analyse centésimale	: C <sub>26</sub> H <sub>28</sub> FNaO <sub>5</sub>	PM = 462,48		
		С	н	£	Na
5	% calculé	67,52	6,10	4,11	4,97
	% crouvé	67,30	5,92	3,90	5,00

#### EXEMPLE 11:

10

20

35

40

45

(+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoate d'éthyle (composé n° 4).

On hydrogène à pression normale, 1,4 g (0,003 mole) de composé n° 1 en solution dans 100 cm³ de THF et en présence de 0,6 g de palladium dispersé sur carbone.

Lorsque le volume théorique d'hydrogène à absorber est atteint, on filtre le mélange, on évapore le filtrat à sec et on disperse le résidu dans l' hexane, on l'essore et on le sèche.

P.F. = 103-105°C (diisopropyléther) - Rendement = 1 g = 71 %

#### **EXEMPLE 12:**

(+,-)-Trans-((1E-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-2-éthényl)-6-diméthyl-2,2-dioxane-1,3-yl-4) acétate d'éthyle (composé n° 11 - formule 1 : X = 0, R<sub>1</sub>-R<sub>2</sub> = -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, R<sub>3</sub> = 4'F, R<sub>4</sub> = R<sub>5</sub> = R<sub>6</sub> = H, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> = liaison, R<sub>9</sub>-R<sub>10</sub> = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C-, R<sub>11</sub> = OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>).

On agite à température ambiante pendant 48 heures, un mélange de 2 g (0,0043 mole) de composé n° 1, de 0,7 g de méthoxy-2 propène et de 8 mg d'acide paratoluènesulfoniquemonohydraté dans 25 cm³ de DMF.

On ajoute 125 cm³ d'éther et on lave par une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium puis à l'eau. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, on filtre et on évapore à sec.

On obtient une huile qu'on cristallise dans l'hexane. On essore, on sèche et on chromatographie sur 20 g de gel de silice en utilisant un mélange hexane-acétate d'éthyle : 1-1 comme solvant et éluant.

30 Les fractions I et II réunies sont évaporées ; on cristallise le résidu obtenu dans l'hexane ; on essore et on sèche

P.F. = 103 - 105°C - Rendement = 0,95 g = 44 %

Analyse centésimale :	C31H35FO5 PM	= 506,61		
	С	н	•	F
% calculé	73,50	6,96		3,75
% trouvé	73,64	6,98		3,73

#### R.M.N. (CDCl<sub>3</sub>):

0,9-2,5 (m,16H); 3,9-4,5 (m,2H); 4,05 (q,2H); 5,15 (dd,1H); 5,95 (d,1H); 6,2-7,25 (m,8H).

Dans les exemples de composés de l'invention qui suivent, les abréviations utilisées ont les significations suivantes : Me = méthyl, Et = éthyl, Pr = propyl, Bz = benzyl, Pe = n.pentyl, tBu = tertiobutyl, iPr = isopropyl, Phe = phényl, Pyr = pyrrolidino.

#### EXEMPLE 13:

En utilisant les procédés appropriés des exemples 1 à 12, on a préparé les composés (tableau ci-dessous), 50 de formula 1 dans laquelle X = 0, R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> forment une chaîne -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> forment ensemble une liaison simple, R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> désignent chacun un atome d'hydrogène :

EP 0 380 392 B1

5	Composé n°	R3	R4	R5	R6	n	RII	P.F. (°c)
}	12	Н	н	Н	н	4	EŧO	119-121
}	13	4'-Et	н	н	н	4	EtO	liquide
10	14 -	н	н	6-Me	н	4	EtO	96-98
	15	н	н	7-ह	н	4	MeO	89-96
	16	4'-Me	н	н	н	4	EtO	120-122
15	17	3'•F	н	н	н	4	ΕtΟ	97-99
	18	4'-MeO	н	н	н	4	EtO	86-88
	19	4'-C1	н	Н	н	4	EtO	128-130
20	20	2',3'-CH=	СН-СН=СН	Н	н	4	EtO	115-117
20	21	3'-Me	5'-Me	н	н	4	EtO	liquide
	22	4'-F	н	5-Me	7-Me	4	MeO	111-115
	23	4'-EtO	н	н	н	4	MeO	liquide
25	24	4'-iPrO	н.	н	н	4	MeO	78-80
	25	4'-F	Н	6-MeO	н	4	MeO	liquide
	26	4'-CF3	н	н	н	4	MeO	141-143
30	27	4'-PeO	н	н	н	4	MeO	69-71
	28	4'-F	н	7,8-CH=C	H-CH=CH	4	MeO	109-111
	29	4'-MeS	н	н	Н	4	MeO	69-71
35	30	4'-tBu	н	н	н	4	EtO	liquide
	31	4'-F	н	н	н	5	EtO	128-131
	32	4'-F	н	7-iPrO	н	4	MeO	90-91
40	33	4'-F	н	н	н	4	NH2	166-168
	34	4'-F	н	н	н	4	iPrNH	118-120
	35	4'-Phe	н	н	н	4	Pyr	115-117
45	36	4'-F	н	н	Н	4	c-C6H11NH	104-106

50

5<del>5</del>

#### Ex mple 13 (suite):

5

10

15

Composé nº	RJ	R4	R5	R6	n	RII	PF (°C)
37	4'-F	. Н	Н	н	4	BzNH	90-92
38	4'∙Et	н	н	н	4	0-Na+	non défini
39	н	н	6-Me	н	4	0-Na+	non défini
40	4'-iPr	н	н	н	4	O-Na+	non défini
41	н	н	н	н	4	0-Na+	non défini
42	4'-CI	н	н	н	4	0-Na+	non défini
		1					

20

#### EXEMPLE 14:

En utilisant les procédés appropriés des exemples 1 à 12, on a préparé les composés (tableau ci-dessous) de formule 1 dans laquelle X = O,  $R_4 = R_5 = R_8 = R_9 = R_{10} = H$  et  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison :

25

<i>30</i>	

Composé n°	R1	R2	R3	R11	PF (°c)
43	H	H	H	EtO	124-125
44	Me	Me	4'-F	MeO	97-100
45	H	iPr	4'-F	EtO	liquide

35

#### EXEMPLE 15:

En utilisant les procédés appropriés des exemples 1 à 12 on a préparé les composés (tableau ci-dessous) de formule 1 dans laquelle  $R_4 = R_6 = R_{10} = H$  et  $R_7$  et  $R_8$  respectivement,  $R_9$  et  $R_{11}$  forment ensemble une liaison simple :

45

50

Composé n°	х	R1	R2	R3	R5	PF (°C)
46	0	-(C	H2)4-	н	н	180-181
47	0	-(CH2)4-		4'-F	6-MeO	152-154
48	CH2	Me	Ме	н	н	156-158
49	s	Me	Me	H	н	135-137
	1 1		.]			<del></del>

55

#### EXEMPLE 16:

En utilisant les procédés appropriés des exemples 1 à 12, on a prépar  $\hat{}$  les composés (tableau ci-dessous) de formul 1 dans laquell  $X = CH_2$  ou S,  $R_4 = R_6 = R_9 = R_{10} = H$ ,  $R_7 + R_8$  forment une liaison simple :

EP 0 380 392 B1

	Composé n°	x	R1	R2	R3	R5	Rii	PF (°C)
5	50	CH2	-(CH2)4-		Н	Н	MeO	110-112
	51	CH2	Me	Me	4'-F	н	MeO	126-128
10 -	52	CH2	Me	Me	н	н	MeO	101-103
	53	CH2	-(CH2)4-		4'-F	н —	MeO	104-106
	54	CH2	-(CH2)4-		4°-C1	н	MeO	96-98
15	55	CH2	Me	Me	4'-Cl	н	MeO	105-106
	56	CH2	-(CH2)4-		3'-F	н	MeO	liquide
	57	CH2	н	н	4'-F	н	O-Na+	non défini
	58	CH2	iPr	н	н	H	MeO	108-111
20	59	CH2	Me	н	н	H	MeO	liquide
	60	CH2	-(CH2)4-		4'-Me	8-Me	MeO	113-116
25	61	CH2	-(CH2)4-		4'-CI	6-C1	MeO	93-96
	62	CH2	-(CH2)4-		4'-MeO	8-Me	MeO	103-106
	63	CH2	-(CH2)4-		4'-F	6-CI	MeO	liquide
	64	CH2	Me	Me	н	7-MeO	MeO	liquide
30	65	s	-(CH2)4-		н	H	O-Na+	non défini
	66	S	-(CH2)4-		4'-Me	H	MeO	liquide
	67	S	Me	Me	Н	Н	MeO	75-77
35	68	S	Me	Me	н	Н	O-Na+	non défini

En utilisant les procédés des stades intermédiaires des exemples 1 à 4 appropriés on a préparé les composés intermédiaires rassemblés dans les exemples non limitatifs qui suivent.

## EXEMPLE 17:

40

45

50

55

Composés intermédiaires de formule générale 4 dans laquelle X=0,  $R_1$  et  $R_2$  forment une chaîne : -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison,  $R_9$  désigne un atome d'hydrogène :

EP 0 380 392 B1

5	Composé intermédiaire n°	R3	R4	R5	R6	n	R11	PF (°c)
	69	н	н	н	н	4	EtO	84-88
	70	4'-Et	н	н	н	4	EtO	liquide
10	71	н	н	6-Me	н	4	EtO	liquide
	72	H	н	7-F	н	4	MeO	50-62
	73	4'-Me	Н	н	н	4	EtO	liquide
15	74	3*-F	н	н	н	4	EtO	liquide
	75	4'-MeO	н	H	н	4	EtO	liquide
	76	4'-C1	н	н	н	4	EtO	liquide
20	7 <b>7</b>	2',3'-CH=(	CH-CH=C	н	н	4	EtO	liquide
20	78	3'-Me	5'-Me	н	н	4	ΕtΟ	liquide
	79	4'-F	н	5-Me	7-Me	4	MeO	liquide
	80	4°-EtO	н	н	н	4	MeO	liquide
25	81	4'-iPrO	н	н	н	4	MeO	liquide
ı	. 82	4'-F	н	6-MeO	н	4.	MeO	liquide
	83	4'-CF3	н	н	н	4	MeO	liquide
30	84	4'-PeO	н	н	н	4	MeO	liquide
	85	4'-F	н	7,8-CH=C	н-Сн=Сн	4	MeO	liquide
	86	4'-MeS	н	н	н	4	MeO	105-107
35	87	4'-tBu	н	н	н	4	EtO	liquide
	88	4'-F	н	н	н	5	EtO	95-97
	89	4'-F	н	7-iPrO	н	4	MeO	liquide
40	90	4'-Phe	н	Н	н	4	EtO	liquide
	91	4'-iPr	н	Н	н	4	MeO	liquide

# EXEMPLE 18:

Composés intermédiaires de formule générale 4 dans laquelle X=0,  $R_4=R_5=R_6=R_9=H$  et  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison :

**55** 

50

PF Composé R3 R11 R2 R1 (°c) intermédiaire n° liquide **EtO** Н H 92 Н 72-79 MeO 4'.F 93 Мe Me liquide 4'-F EtO Н iPr94

EXEMPLE 19:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Composés intermédiaires de formule générale 4 dans laquelle,  $X = CH_2$  ou S,  $R_4 = R_8 = R_9 = H$ ,  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison et  $R_{11}$  = méthoxy :

Composé intermed.no	х	RI	R2	R3	R5	PF (°C)
95	CH2	-(CH	[2)4-	н	н	liquide
96	CH2	Me	Me	4'-F	н	88-91
97	CH2	Me	Me	н	н	liquide
98	CH2	-(CH	[2)4-	4'-F	н	liquide
99	CH2	-(CH	[2)4-	4'-C1	н	liquide
100	CH2	Me	Me	4'-C1	н	liquide
101	CH2	-(CE	[2)4-	3'-F	н	liquide
102	CH2	н	н	4'-F	н	liquide
103	CH2	iPr	н	н	н	liquide
104	CH2	Me	н	Н	н	liquide
105	CH2	-(CH	[2)4-	4'-Me	8-Me	liquide
106	CH2	-(CH	[2)4-	4'-C1	6-C1	liquide
107	CH2	-(CH	[2)4-	4'∙MeO	8-Me	liquide
108	CH2	-(CH	[2)4-	4'-F	6-CI	liquide
109	CH2	Me	Me	н	7-MeO	liquide
110	s	-(CH	[2)4-	н	н	liquide
111	s	-(CH	[2)4-	4'- <sub>i</sub> Me	н	liquide
112	s	Me	Me	н	н	liquide

# EXEMPLE 20:

Composés intermédiaires d formule générale 2 dans laquelle X = 0,  $R_1$  et  $R_2$  forment une chaîne - $(CH_2)_n$ -, et  $R_7$  et  $R_8$  forment un liaison :

5	Composé intermédiaire n°	R3	R4	R5	R6	a	PF (°c)
	113	н	н	н	н	4	108-110
10	114	4°-Et	н	н	н	4	164-166
	115	н	н	6-Me	н	4	126-128
	116	н	н	7-F	н	4	94-98
15	117	4'-Me	н	н	н	4	146-148
	118	3'-F	н	н	н	4	113-114
	119	4'-MeO	н	н	н	4	122-124
20	120	4'-C1	н	н	н	4	144-145
	121	2'.3'-CH=	сн-сн=сн	. н	н	4	138-140
	122	3'-Me	5'-Me	Н	н	4	124-126
25	123	4'-F	н	5-Me	7-Me	4	152-156
25	124	4'-EtO	н	н	н	4	134-136
	125	4'-iPrO	н	н	н	4	141-142
	126	4'-F	н	6-MeO	н	. 4	126-130
30	127	4'-CF3	н	н	н	4	172-173
	128	4'-PeO	н	Н	н	4	68-70
	129	4'-F	н	7,8-CH=C	н-сн=сн	4	198-201
35	130	4'-MeS	н	н	н	4	181-183
	131	4'-ιBu	н	н	Н	4	129-131
	132	4'-F	н	н	н	5	125-127
40	133	4'-F	н	7-iPrO	н	4	134-136
	134	4'-Phe	н	н	н	4	147-149
	135	4'-iPr	н	н	н	4	172-174
45						<u></u>	

# EXEMPLE 21:

Composés intermédiaires de formule générale 2 dans laquelle X = CH<sub>2</sub>, O ou S, R<sub>4</sub> = R<sub>6</sub> = H et R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> forment ensemble une liaison :

EP 0 380 392 B1

	Composé interméd.no	x	R1	R2	R3	R5	PF (°C)
5	136	0	Н	н	н	н	121-123
	137	o	Me	Me	4'-F	н	149-153
10	138	0	н	iPr	4'-F	н	159-160
10	139	CH2	-(CH	[2)4-	н	н	98-103
	140	CH2	Me	Ме	4'-F	н	92-95
15	141	CH2	Me	Me	н	н	115-117
15	142	CH2	-(CH2)4-		4'-F	н	•
	143	CH2	-(CI	12)4-	4'-C1	Н	139-141
	144	CH2	Me	Me	41-ČI	н	131-133
20	145	CH2	-(CH2)4-		3'-F	Н	100-102
	146	CH2	H	н	4'-F	Н	liquide
	147	CH2	iPr	н	Н	Н	110-115
25	148	CH2	Me	Н	Н	Н	140-145
	149	CH2	-(C1	H2)4-	4'-Me	8-Me	122-124
	150	CH2	-(CI	H2)4•	4'-C1	6-CI	150-152
30	151	CH2	-(C	H2)4-	4'-MeO	8-Me	liquide
	152	CH2	-(C	H2)4-	4'-F	6-CI	118-120
	153	CH2	Me	Me Me		7-MeO	
35	154	S	-(C	H2)4-	Н	Н	100-111
	155	s	-(C	H2)4-	4'-Me	Н	117-119
	156	S	Me	Me	н	Н	110-112

# EXEMPLE 22:

Composés intermédiaires de formule générale 6 dans laquelle  $X = CH_2$  ou S,  $R_4 = R_6 = H$ .

EP 0 380 392 B1

R2

Me

Me

Me

H

Н

Н

R3

Н

Н

4'-F

4'-F

4'-C1

4'-C1

3'-F

4'-F

Н

H

4'-Me

4'-CI

4'-F

H

H

H

4'-Me

4'-MeO

PF

(°C)

51-56

128-131

liquide

86-89

90-92

73-75

89-90

liquide

liquide

135-137

147-149

liquide

117-119

71-73

95-97

79-81

112-114

153-156

R5

H

H

Н

H

H

H

Н

H

H

H

8-Me

6-CI

8-Me

6-C1

H

H

Н

7-MeO

5	

Composé n°

157

158

159

160

161

162

163

164

165

166

167

168

169

170

171

172

173

174

X

CH2

CH<sub>2</sub>

CH2

S

S

S

R1

Me

Me

Me

H

iPr

Me

Me

Me

-(CH2)4-

10

15

20

25

30

35

45

50

**55** 

# EXEMPLE 23:

Composés intermédiaires de formule générale 5 dans laquelle X = 0 et  $R_1$  et  $R_2$  forment une chaîne té-40 traméthylène : - $(CH_2)_4$ - :

Me

EP 0 380 392 B1

					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
5	Composé intermédiaire n°	R3	R4	R5	R6	PF (°c)
	175	н	н	н	н	68-71
10	176	4'-Et	н	H	н	liquide
	177	н	н	6-Me	н	66-67
	178	н	н	7-F	н	liquide
15	179	4'-Me	н	н	н	56-58
	180	3'-F	н	н	н	76-78
	181	4"-MeO	Н	н	н	58-60
20	182	4'-C1	н	н	н	81-83
20	183	2',3'-CH=C	сн-сн=сн	н	н	121-123
	184	3'-:Me	5'Me	Н	н	74-76
0.5	185	4'-F	н	5-Me	7-Me	liquide
25	186	4'-EtO	н	Н	н	liquide
:	187	4'-iPrO	Н	Н	н	73-7,4
	188	4'-F	н	6-MeO	н.	57-61
30	189	4'-CF3	н	H	н	92-94
	190	4'-PeO	н	н	н	liquide
	191	4'-F	н	7,8-CH=C	н-сн=сн	liquide
35	192	4'-MeS	н	н	н	66-68
:	193	4'-tBu	н	H	н	72-74
	194	4'-F	н	7-iPrO	н	liquide
40	195	4'-Phe	н	Н	н	113-115
	196	4'-iPr	Н	Н	Н	liquide

# EXEMPLE 24:

45

50

Composés intermédiaires de formule générale  $\bf 5$  dans laquelle  $R_4$  =  $R_6$  =  $\bf H$  :

5	Composé intermed.no	X	RI	R2	R3	R5	PF (°C)
	197	О	-(CF	12)5-	4'-F	н	111-114
	198	0	Н	н	н	н	liquide
10	199	o	Me	Me	4'-F	н	48-50
	200	0	н	iPr	4'-F	н	97-99
	201	CH2	-(CH	l I2)4-	н	н	135-145 *
15	202	CH2	Me	Me	4'-F	н	70-73
	203	CH2	Me	Me	н	н	liquide
	204	CH2	-(CH2)4-		4'-F	н	liquide
20	205	CH2	-(CF	12)4-	4'-CI	н	53-55
	206	CH2	Me	Me	4'-CI	н	92-94
	207	CH2	-(CF	12)4 <b>-</b>	3'- <b>F</b>	н	liquide
25	208	CH2	н	н	4'-F	н	liquide
	209	CH2	iPr	н	н	н	liquide
	210	CH2	Me	н	Н	н	liquide
30	211	CH2	-(CI	I2)4-	4'-Me	8-Me	liquide
,	212	CH2	-(CF	I2)4-	4'-CI	6-C1	127-129
	213	CH2	-(CI	<b>1</b> 2)4-	4'-MeO	8-Me	liquide
35	214	CH2	-(CI	<del>1</del> 2)4-	4°-F	6-C1	109-111
	215	CH2	Me	Me	н	7-MeO	liquide
	216	s	-(CI	I2)4-	н	н	liquide
40	217	S	-(CI	12)4-	4'-Me	н	llquide
	218	s	Me	Me	н	н	liquide
	1	1		1	1		,

\*Eb1

EXEMPLE 25:

Composés intermédiaires de formule générale 9 dans laquelle X = S et  $R_4 = R_6 = H$ :

55

45

EP 0 380 392 B1

PF

(°C)

liquide

125-126

liquide

R5

H

Н

H

5

 Composé intremédiaire no
 R1
 R2
 R3

 219
 -(CH2)4 H

 220
 -(CH2)4 4'-Me

 221
 Me
 Me
 H

10

# EXEMPLE 26:

15

Composés intermédiaires de formule générale 8 dans laquelle X = S,  $R_4 = R_6 = H$ ,  $R = C_2H_5$ :

20

Composé . intremédiaire no	R1	R2	R3	R5	PF (°C)
222	-(CF	12)4-	Н	H	126-129
223	-(CE	1 12)4-	4'-Me	н	106-107
224	Me	Me	н	Н	125-127

30

25

35

40

45

50

# DONNEES ANALYTIQUES :

Composé nº		С	н	F	N	Na	CI	S
12	% Calc. % Tr.	74,98 74,99	7,19 7,16					
13	% Caic. % Tr.	75,60 75,58	7,61 7,40					
14	% Calc. % Tr.	75,30 75,04	7,41 7,18					
15	% Calc. % Tr.	71,66 71,87	6,46 6,31	4,20 4,20				<u>.</u>
16	% Calc. % Tr.	75,30 75,27	7,41 7,61					
17	% Calc. % Tr.	72,08 72,04	6,70 6,66	4,07 3,99				
18	% Calc. % Tr.	72,78 73,00	7,10 6,90					
19	% Calc. % Tr.	69,63 69,72	6,47 6,51				7,34 7,44	
20	% Calc. % Tr.	77,08 76,90	6,87 6,92					
21	% Caic. % Tr.	74,20 74,45	7,68 7,65					
22	% Caic. % Tr.	72,48 72,72	6,92 6,91	3,9 <b>5</b> 3,94				
'23	% Calc. % Tr.	72,78 72,51	7,16 7,11					
24	% Caic. % Tr.	73,15 73,41	7,37 7,20					
25	% Caic. % Tr.	69,69 69,81	6,47 6,49	3,94 4,17				
26	% Calc. % Tr.	66,92 66,96	5,82 5,94	11,34 11,48				
	1	1						

<sup>\*</sup> Calculé avec 1/2 molécule d'eau.

27	5	Composé nº		С	Н	F	N.	Na	CI	S
28		27								
70 % Tr. 70,04 6,77 6,79  30 % Calc. 76,16 7,99  76,21 7,94  31 % Calc. 72,48 6,92 3,95  72,23 6,99 3,86  32 % Calc. 70,57 6,91 3,72  70,70 6,82 3,70  33 % Calc. 71,21 6,67 4,33 3,19  75 Tr. 71,03 6,47 4,26 3,04  34 % Calc. 72,63 7,15 3,96 2,92  35 % Calc. 72,63 7,15 2,55  75 Tr. 78,47 7,10 2,55  36 % Calc. 78,66 7,15 2,49  36 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70  37 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70  38 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65  % Tr. 74,83 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79  39 % Calc. 70,57 6,94 7,70 6,82 4,66  37 % Calc. 70,57 6,94 4,66  % Tr. 70,73 6,82 4,66  37 % Calc. 70,57 6,94 4,66  % Tr. 70,73 6,82 4,66	10	28			6,22 6,35	3,78 3,78				
30 % Tr. 76,21 7,94  31 % Calc. 72,48 6,92 3,95 3,86  32 % Calc. 70,57 6,91 3,72 70,70 6,82 3,70  33 % Calc. 71,21 6,67 4,33 3,19 7 71,03 6,47 4,26 3,04  34 % Calc. 72,63 7,15 3,96 2,92 7,79  35 % Calc. 78,66 7,15 2,55 7,04 3,87 2,79  36 % Calc. 78,47 7,10 2,49  37 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70 7,46 3,76 2,64  38 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65 7,483 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 74,83 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79 5,05  40 % Calc. 70,57 6,94 4,66 4,71  43 % Calc. 73,08 6,64		- 29								
31 % Tr. 72,23 6,99 3,86  32 % Calc. 70,57 6,91 3,72 % Tr. 70,70 6,82 3,70  33 % Calc. 71,21 6,67 4,33 3,19 3,70 7r. 71,03 6,47 4,26 3,04  34 % Calc. 72,63 7,15 3,96 2,92 % Tr. 72,37 7,04 3,87 2,79  35 % Calc. 78,66 7,15 2,55 % Tr. 78,47 7,10 2,49  36 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70 % Tr. 73,70 7,46 3,76 2,64  37 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65 % Tr. 74,83 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 % Tr. 70,00 6,78 5,05  40 % Calc. 70,57 6,94 % Tr. 70,73 6,82 4,66 4,71	15	30								
32 % Tr. 70,70 6,82 3,70  33 % Calc. 71,21 6,67 4,33 3,19 71,03 6,47 4,26 3,04  34 % Calc. 72,63 7,15 3,96 2,92 7,279  35 % Calc. 78,66 7,15 2,55 7,10 2,49  36 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70 7,46 3,76 2,64  37 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,64  37 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65 7,18 7,483 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79 5,05  40 % Calc. 70,57 6,94 4,66 4,71  43 % Calc. 73,08 6,64		31								
33	20	32						<u></u>		
25  34  % Tr.  72,37  7,04  3,87  2,79  35  % Calc.  78,66  7,15  2,55  % Tr.  78,47  7,10  2,49  36  % Calc.  73,96  7,37  3,66  2,70  3,76  2,64  37  % Calc.  73,70  7,46  3,76  2,64  37  % Calc.  75,12  74,83  6,67  3,58  2,59  38  % Calc.  70,13  6,73  70,00  6,78  38  % Calc.  70,13  70,00  6,78  4,79  5,05  40  % Calc.  70,57  70,73  6,94  70,73  6,82  4,66  4,71  43  % Calc.  73,08  6,64		33	% Calc. % Tr.	71,21 71,03						
35 % Tr. 78,47 7,10 2,49  36 % Calc. 73,96 7,37 3,66 2,70 % Tr. 73,70 7,46 3,76 2,64  37 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65 % Tr. 74,83 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79 % Tr. 70,00 6,78 5,05  40 % Calc. 70,57 6,94 4,66 % Tr. 70,73 6,82 4,71	25	34	% Calc. % Tr.	72,63 72,37	7,15 7,04					
30 % Tr. 73,70 7,46 3,76 2,64  37 % Calc. 75,12 6,49 3,60 2,65 74,83 6,67 3,58 2,59  38 % Calc. 70,13 6,73 4,79 70,00 6,78 5,05  40 % Calc. 70,57 6,94 4,66 4,71  43 % Calc. 73,08 6,64		35	% Calc. % Tr.		7,15 7,10		2.55 2,49			
37	30	36	% Calc. % Tr.			3,66 3,76	2,70 2,64			
35 40 % Tr. 70,00 6,78 5,05 40 % Calc.* 70,57 6,94 4,66 % Tr. 70,73 6,82 4,71		37	% Calc. % Tr.		6,49 6,67					
40 % Calc. 70,57 6,94 4,66 4,71 4,71 4,71 4,71	05	à8	% Calc.* % Tr.		6,73 6,78			4,79 5,05		
	<b>3</b> 3	40	% Calc.* % Tr.	70,57 70,73				4,66 4,71		
		43								

<sup>\*</sup> Calculé avec 1/2 molécule d'eau

Composé nº		С	н	F	N	Na	CI	S
44	% Calc. % Tr.	70,41 70,23	6,38 6,25	4,45 4,42				
45	% Calc. % Tr.	71,35 70,90	6,87 6,92	4,18 4,05				
46	% Cale. % Tr.	77,59 77,55	6,51 6,52					
47	% Cale. % Tr.	71,99 72,10	6,04 6,15	4,22 4,18				·
48	% Calc. % Tr.	78,30 78,40	7,46 7,30					
49	% Calc. % Tr.	73,44 73,75	6,16 6,0 <b>5</b>					8,17 8,18
50	% Calc. % Tr.	77,75 77,86	7,46 7,30				<del></del>	
51	% Calc. % Tr.	73,56 73,41	6,89 6,89	4,48 4,25				
52	% Calc. % Tr.	76,82 76,57	7,44 7,43					
53	% Calc. % Tr.	74,64 74,61	6.93 7,07	4,22 4,20				
54	% Calc. % Tr.	72,01 72,01	6,69 6,54				7,59 7,64	
55	% Caic.* % Tr.	69,40 69,24	6,72 6,55				7,88 7,88	
58	% Caic. % Tr.	74,64 74,36	6,93 7,19	4,22 4,13				
57	% Calc: % Tr.	66,82 66,99	5,61 5,58	4,60 4,45				
58	% Calc. % Tr.	77,11 77,11	7,67 7,58				<u></u>	<del></del>
59	% Calc. % Tr.	76.50 76,72	7,19 7,25					·
60	% Calc. % Tr.	78,23 78,42	7,88 7,80					
	<u> </u>	<u> </u>	······························					

<sup>\*</sup>Calculé avec 1/2 molécule d'eau

55

Composé nº		С	н	F	N	Na	а	S
61	% Calc. % Tr.	67,07 66,90	6,03 5,83				14,14 14,04	
62	% Caic. % Tr.	75,60 75,90	7,61 7,45					
63	% Calc. % Tr.	69,34 69,11	6,23 6,15	3,92 4,16			7,31 7,16	
64	% Calc. % Tr.	73,29 73,25	7,44 7,57					
65	% Calc % Tr.	71,97 71,76	6,71 6,89					7,1; 7,0;
66	% Caic. % Tr.	72,38 72,42	6,94 6,66		-			6,9 6,9
67	% Calc. % Tr.	70,73 70,38	6,65 6,77					7.5. 7,3.
68	% Calc." % Tr.	65,96 65,89	5,88 6,10			5,26 5,16		7,3 7,1

<sup>\*</sup> Calculé avec 1/3 molécule d'eau

### 35 Revendications

30

Revendications pour les Etats contractants suivants : AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

40 1. Dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoïques de formule 1 suivante,

$$R_{6}$$
 $R_{6}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

dans laquell , X représente un chaînon méthylène - $CH_{2^n}$ , un atome d'oxygèn ou de soufre ;  $R_1$  et  $R_2$ , identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène ou des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone ;  $R_1$  t  $R_2$  p uv nt aussi former ens mble une chaîn alkylène - $(CH_2)_{n^n}$ , dont le nombre

<sup>°</sup> Analyse de l'ester méthylique correspondant

<sup>\*\*</sup>Calculé avec 3/4 molécule d'eau

de n chaînons peut être égal à 4 ou 5 et le cas échéant substitué symétriqu m nt par un ou deux radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone; R3 et R4 qui peuv nt êtr id ntiques ou différents, repr's ntent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou le brome, des radicaux CF3, N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, alkyl de 1 à 4 atome de carbon , alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone, phényl év ntuellement substitué par au plus, deux substituants qui peuv nt être identiques ou différents et représenter des radicaux alkyle en C1-3, ou des atomes de fluor ou de chlore, étant entendu que lorsque l'un des substituants R<sub>3</sub> ou R<sub>4</sub> représente un radical CF<sub>3</sub>, N,N-dialkylamino, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 3', 4' ou 5' et l'autre substituant représente un atome d'hydrogène ; R5 et R6 qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou de brome, des radicaux : CF<sub>3</sub>, alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou phényle le cas échéant substitué par au plus deux radicaux alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou atomes de fluor ou de chlore, à condition que lorsque l'un des substituants R<sub>5</sub> ou R<sub>8</sub> représente les radicaux CF<sub>3</sub>, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 6 ou 7 et l'autre désigne un atome d'hydrogène ; les substituants R3 et R4 respectivement R5 et R6 peuvent aussi former ensemble, à condition d'être sur deux sommets contigus, les diradicaux de formules : -CH=CH-CH=CH-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>- ou -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, dans lesquelles m peut être égal à 3 ou 4 et p à 1 ou 2, étant entendu que lorsque  $R_3$  et  $R_4$ , repectivement  $R_5$  et  $R_6$  représentent le diradical -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, celui-ci est relié aux sommets 3' et 4' ou 4' et 5' respectivement 6 et 7; les substituants R7 et R8 représentent chacun un atome d'hydrogène ou forment ensemble avec la liaison C-C existante une double liaison de géométrie trans (E); les substituants R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> représentent chacun un atome d'hydrogène ou forment ensemble un reste dialkylmét hylène de 1 à 3 atomes de carbone, R11 représentant avec le groupe CO auquel il est lié une fonction acide libre, ester, amide, sel d'acide ou formant avec R₀ un cycle δ-lactone, ainsi que leurs isomères optiquement actifs.

- 25 2. Composé selon la revendication 1), caractérisé en ce que R<sub>11</sub> représente un radical hydroxyle, alkoxy de 1 à 4 atomes de carbone, benzyloxy, alkylamino ou N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, imino de 4 à 6 atomes de carbone, cycloamino de 3 à 6 atomes de carbone, amino ou benzylamino ou -O<sup>-</sup> M<sup>+</sup> où M<sup>+</sup> désigne un cation pharmaceutiquement acceptable, ou R<sub>11</sub> forme une simple liaison avec R<sub>9</sub>.
- 3. Composés selon la revendication 1) ou 2) dans la formule desquels les substituants R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent chacun un groupe méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène, R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> respectivement R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> qui peuvent être identiques ou différents représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore, des radicaux méthyle ou éthyle, méthoxy, méthylthio, phényle, fluoro-4-phényle, méthyl-4-phényle, méthoxy-4-phényle ou forment ensemble les diradicaux;
  - -CH=CH-CH=CH-, tétraméthylène : -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou méthylène dioxy : -O(CH<sub>2</sub>)O-.
  - 4. Composés selon la revendication 1) ou 2) caractérisés en ce que,

5

10

15

20

35

40

45

- A) X désigne les atomes d'oxygène ou de soufre ou un chaînon méthylène,  $R_1$  et  $R_2$  désignent chacun un radical méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, seul l'un des radicaux  $R_3$  ou  $R_4$  respectivement  $R_5$  ou  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison et  $R_9$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atome d'hydrogène ou,
- B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations données immédiatement ci-dessus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  désigne un atome d'hydrogène et l'autre un atome de fluor ou de chlore, et chacun des deux substituants  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène, ou
- C) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> ont les significations qui viennent d'être définies ci-dessus en A), l'un des substituants R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> est un atome d'hydrogène et l'autre désigne un atome de fluor, et chacun des deux substituants R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> désigne un atome d'hydrogène ou,
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations particulières définies en A), les deux substituants  $R_3$  et  $R_4$  sont des atomes d'hydrogène, et seul l'un des radicaux  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène ou,
  - E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations ci-dessus en C) et  $R_1$  et  $R_2$  forment ensemble une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou,
  - F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations indiquées immédiatement ci-dessus en E) et chacun des substituants  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogèn .
- 55. Composés suivant la rev ndication 1) ou 2), nommés : (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl) -3)-7-dihydroxy-3,5-h ptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E-Erythro-((fluoro -4-phényl)-4-spiro(2H-b nzopyrann -1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium, (+,-) -6E-Erythro((dihydro-1,2-diméthyl -2,2-phényl-4-naphtyl -3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de

méthyle, (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyrann -1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E- Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de méthyle, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro(2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro(2H-benzothiapyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoate d'éthyle.

10

5

- 6. Procédés de préparation des composés de formule 1 tels que définis à la revendication 1) ou 2), caractérisés en ce qu'ils comportent au moins,
  - a) la réduction d'un céto ester de formule 4, éventuellement optiquement actif

15

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

25

20

4

30

35

40

45

et le cas échéant.

- b) La transestérification de composés de formule 1 ou l'alcoolyse de composés de formule 1 sous forme δ-lactone ou bien l'alkylation de composés de formule 1 sous forme de sels et ou,
- c) L'hydrolyse de composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone ou,
- d) Lorsque  $R_7$  et  $R_8$  respectivement  $R_9$  et  $R_{11}$  forment une liaison simple : le traitement des composés correspondants de formule 1 sous forme de sels par une chloroamine tertiaire ou,
- e) lorsque  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène et  $R_9$  et  $R_{11}$  forment ensemble une liaison : la réduction catalytique des composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1 dans laquelle  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison ou la lactonisation des composés acides correspondants de formule 1 dans laquelle  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène ou,
- f) L'aminolyse des composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone ou,
- g) Lorsque R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> forment ensemble un reste dialkylalkylène : la cyclisation des composés de formule 1 correspondants dans laquelle R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> désignent chacun un atome d'hydrogène par un alkoxyalcène, et

7. Composés intermédiaires dans la préparation des composés de formule 1 tels que définis à la revendi-

h) éventuellement le dédoublement du racémate obtenu.

cation 1) ou 2), représentés par les formules générales,

50

5 
$$R_6$$
  $R_1$   $R_2$   $R_8$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_$ 

20 
$$R_{6}$$
  $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{6}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{6}$   $R_{7}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{2}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R$ 

$$\begin{array}{c|c}
R_{1} & R_{1} \\
R_{2} & R_{2} \\
R_{3} & R_{3}
\end{array}$$

15

5

10

dans lesquelles R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub>, R<sub>10</sub> et R<sub>11</sub> sont définis à la revendication 1 et R<sub>12</sub> représente un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbone ou R<sub>12</sub>....R<sub>12</sub> représente un biradical méthylène -(CH<sub>2</sub>)q- où q représente 2 ou 3 et forme avec les atomes d'oxygènes auxquels il est rattaché un cycle à 5 ou 6 chaînons, à l'exception des produits de formule 5 où R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent H et X représente S ou CH<sub>2</sub>.

20

Procédé de préparation des composés intermédiaires de formule 4 tels que définis à la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comporte la condensation aldolique de l'acétoacétate LiCH2COCH(Na)COR11 correspondant dans un solvant approprié, en présence d'un complexant approprié, avec le composé de formule 2 correspondant.

25

Procédé de préparation des composés intermédiaires de formule 2 définis à la revendication 7 où R7 et R<sub>s</sub> représentent une double liaison, caractérisé en ce qu'il comporte la réaction du composé de formule 5 correspondant

30

A) avec la N,N'-diméthylamino-3-acroléïne dans un solvant inerte à une température comprise entre 20°C et la température de reflux pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans;

B) avec le N-bromosuccinimide dans un solvant approprié pour produire le composé de formule 6 3-

bromé correspondant, a) qui réagit avec le butyllithium dans un solvant approprié puis l'éthoxy-3-acroléine ou la N,N-diméthylamino-3-acroléine pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans;

35

40

b) qui réagit avec un acrylate d'alkyle en présence d'un agent basique et d'un dérivé du palladium dans un solvant approprié pour former le composé 8 correspondant,

C) le N,N-diméthylformamide pour produire l'aldéhyde de formule 7 correspondant qui réagit avec l'éthoxy- ou le méthoxy-carboxyméthylène triphényl phosphorane ou le triphényl phosphonoacétate de méthyle ou d'éthyle pour donner l'ester propenoïque 3-substitué de formule 8 sous forme trans correspondant, le composé 8 correspondant étant réduit sous forme du propénol 3-substitué de formule 9 sous forme trans correspondant qui subit une oxydation ménagée dans un solvant approprié pour produire le composé de formule 2 correspondant sous forme trans.

45

 Procédé de préparation des composés de formule 2 définis à la revendication 7, où R7 et R8 représentent l'hydrogène, caractérisé en ce que l'on soumet le composé de formule 11 correspondant à une désacétalysation en catalyse acide dans un solvant approprié, le composé 11 correspondant étant préparé par hydrogénation catalytique du composé de formule 10 correspondant où  $R_7$  et  $R_8$  représentent une double liaison, obtenu par acétalisation de l'aldéhyde de formule 2 correspondant, ou en ce que l'on traite le composé correspondant de formule 6 avec l'alcool allylique en présence d'un agent basique approprié pour obtenir l'aldéhyde de formule 2 correspondant.

55

- 11. Médicament comportant comm principe actif un compos' de formule 1 selon l'un des revendications
- 12. Médicament selon la revendication 11) sous form d'unité d dosag dans laquelle, chaqu unité de dosage contient de 1 à 500 mg de principe actif en mélang à un xcipient pharmaceutiquement acceptabl .

- 13. Utilisation d s composés d formul 1 seelon l'un des rev ndications 1 à 5 pour la préparation de médicaments utiles comme agents hypocholestérolémiant, anti-athéroscléreux et anti-thrombotiqu dans le traitem nt d'affections cardiovasculaires et de manifestations thrombotiques du diabète, de l'athér sclérose, ou des hyperlipoprotéinémies.
- 14. Utilisation des composés de formule 1 selon l'une des revendications 1 à 5 pour la préparation de médicaments utiles comme agents antifongiques.
- 15. Compositions pharmaceutiques caractérisées en ce qu'elles comportent au moins un composé de formule 1 telle que définie à la revendication 1 et un excipient pharmaceutiquement acceptable.

### Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Procédé de préparation de dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoïque de formule 1 suivante.

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

ainsi que leurs isomères optiquement actifs.

dans laquelle, X représente un chaînon méthylène -CH2-, un atome d'oxygène ou de soufre ; R1 et  $R_2$ , identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène ou des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone; R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> peuvent aussi former ensemble une chaîne alkylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, dont le nombre de n chaînons peut être égal à 4 ou 5 et le cas échéant substituée symétriquement par un ou deux radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone ; R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou le brome, des radicaux CF3, N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone, phényle éventuellement substitué par au plus, deux substituants qui peuvent être identiques ou différents et représenter des radicaux alkyle en C1-3, ou des atomes de fluor ou de chlore, étant entendu que lorsque l'un des substituants  $R_3$  ou  $R_4$  représente un radical  $CF_3$ ,  $N_1N_2$ -dialkylamino, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 3', 4' ou 5' et l'autre substituant représente un atome d'hydrogène ;  $R_5$  et  $R_6$  qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou de brome, des radicaux : CF3, alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou phényte le cas échéant substitué par au plus deux radicaux alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou atomes de fluor ou de chlore, à condition que lorsque l'un des substituants  $R_5$  ou  $R_6$  représente les radicaux  $\mathsf{CF}_3$ , phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 6 ou 7 et l'autre désigne un atome d'hydrogène ; les substituants R3 et R4 respectivement R5 et R6 peuvent aussi former ensemble, à condition d'être sur deux sommets contigus, les diradicaux de formules : -CH=CH-CH=CH-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>- ou -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, dans lesquelles m peut être égal à 3 ou 4 et p à 1 ou 2, étant entendu que lorsque  $R_3$  et  $R_4$ , repectivement  $R_5$  et  $R_6$  représentent le diradical -O(CH $_2$ ) $_0$ O-, celui-ci est relié aux sommets 3' et 4' ou 4' et 5' respectivement 6 et 7 ; les substituants R7 et R8 représentent chacun un atome d'hydrogène ou forment ensemble avec la liaison C-C xistante une double liaison d géométri trans (E); les substituants R<sub>9</sub> t R<sub>10</sub> représentent chacun un atome d'hydrogène ou forment ensemble un reste dialkylméthylèn d 1 à 3 atomes de carbone, R11 représ ntant avec le groupe CO auquel il est lié une fonction acide libre, ester, amid  $\,$  , sel d'acide ou formant av  $\,$ c R $_{9}$  un cycl  $\,$   $\,$ δ-lactone  $\,$ , caractérisé en ce qu'il comporte au moins,

a) la réducti n d'un céto st r de formul 4, éventu llem nt optiquement actif,

4

et le cas échéant.

5

10

15

20

25

30

40

50

55

b) La transestérification de composés de formule 1 ou l'alcoolyse de composés de formule 1 sous forme δ-lactone ou bien l'alkylation de composés de formule 1 sous forme de sels et ou,

c) L'hydrolyse de composés de formule 1 sous forme ester ou  $\delta$ -lactone ou.

- d) Lorsque R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> respectivement R<sub>9</sub> et R<sub>11</sub> forment une liaison simple : le traitement des composés correspondants de formule 1 sous forme de sels par une chloroamine tertiaire ou,
- e) lorsque  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène et  $R_9$  et  $R_{11}$  forment ensemble une liaison : la réduction catalytique des composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1 dans laquelle  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison ou la lactonisation des composés acides correspondants de formule 1 dans laquelle  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène ou,
- f) L'aminolyse des composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone ou,
- g) Lorsque R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> forment ensemble un reste dialkylalkylène : la cyclisation des composés de formule 1 correspondants dans laquelle R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> désignent chacun un atome d'hydrogène par un alkoxyalcène, et
- h) éventuellement le dédoublement du racémate obtenu.
- 2. Procédé selon la revendication 1), caractérisé en ce que R<sub>11</sub> représente un radical hydroxyle, alkoxy de 1 à 4 atomes de carbone, benzyloxy, alkylamino ou N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, imino de 4 à 6 atomes de carbone, cycloamino de 3 à 6 atomes de carbone, amino ou benzylamino ou -O<sup>-</sup> M<sup>+</sup> où M<sup>+</sup> désigne un cation pharmaceutiquement acceptable, ou R<sub>11</sub> forme une simple liaison avec R<sub>9</sub>.
  - 3. Procédé selon la revendication 1) ou 2), caractérisé en ce que les substituants R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent chacun un groupe méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène, R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> respectivement R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> qui peuvent être identiques ou différents représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore, des radicaux méthyle ou éthyle, méthoxy, méthylthio, phényle, fluoro-4-phényle, méthyl-4-phényle, méthoxy-4-phényle ou forment ensemble les diradicaux:
    - -CH=CH-CH=CH-, tétraméthylène : -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou méthylène dioxy : -O(CH<sub>2</sub>)O-.
- 45 4. Procédé selon la revendication 1) ou 2) caractérisé en ce que,
  - A) X désigne les atomes d'oxygène ou de soufre ou un chaînon méthylène,  $R_1$  et  $R_2$  désignent chacun un radical méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, seul l'un des radicaux  $R_3$  ou  $R_4$  respectivement  $R_5$  ou  $R_6$  dégigne un atome d'hydrogène,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison et  $R_9$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atome d'hydrogène ou,
  - B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations données immédiatement ci-dessus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  désigne un atome d'hydrogène et l'autre un atome de fluor ou de chlore, et chacun des deux substituants  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène, ou
  - C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  t  $R_{10}$  ont les significations qui viennent d'être définies ci-dossus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  est un atome d'hydrogèn et l'autre désign un atome dont fluor, et chacun des doux substituants  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogèn ou,
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations particulières définies en A), les deux substituants  $R_3$  et  $R_4$  sont des atom s d'hydrogèn , et s ul l'un des radicaux  $R_6$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène ou,

E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations ci-dessus en C) et  $R_1$  et  $R_2$  form introduced une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou,

F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations indiquées immédiatement ci-dessus en E) et chacun des substituants  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  et  $R_9$  désigne un atome d'hydrogène.

- 5. Procédé suivant la revendication 1) ou 2), caractérisé en ce que les produits préparés sont (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-pényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl) -3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E-Erythro-((fluoro -4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro (2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl -3)-7-heptène-6-oate de méthyle, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-spiro(2H-benzothiapyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium, ou(+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptanoate d'éthyle.
- 20 6. Procédé de préparation de composés intermédiaires dans la préparation des composés de formule 1 tels que définis à la revendication 1) ou 2), représentés par les formules générales,

$$\begin{array}{c} R_{6} \\ X \\ X \\ R_{2} \\ R_{8} \\ CHO \\ R_{5} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_{6} \\ X \\ R_{2} \\ R_{8} \\ R_{7} \\ OH \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_{6} \\ X \\ R_{2} \\ R_{8} \\ R_{7} \\ OH \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} COR_{11} \\ R_{4} \\ R_{3} \\ \end{array}$$

40

$$R_{6}$$
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

dans lesquelles  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  et  $R_{11}$  sont définis à la revendication 1 et  $R_{12}$  représente un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbone ou  $R_{12}$ ....  $R_{12}$  représente un biradical méthylène -  $(CH_2)q$ - où q représente 2 ou 3 et forme avec les atomes d'oxygènes auxquels il est rattaché un cycle à 5 ou 6 chaînons, à l'exception des produits de formule 5 où  $R_1$  et  $R_2$  représentent H et X représente S ou  $CH_2$ , caractérisé en ce qu'il comporte au moins

α) la condensation aldolique de l'acétoacétate LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> correspondant dans un solvant approprié, en présence d'un complexant approprié, avec le composé de formule **2** correspondant, ou

 $\beta$ ) pour la préparation des composés intermédiaires de formule 1 où  $R_7$  et  $R_8$  représentent une double liaison, la réaction du composé de formule 5 correspondant

A) avec la N,N'-diméthylamino-3-acroléīne dans un solvant inerte à une température comprise entre 20°C et la température de reflux pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans ; ou

B) avec le N-bromosuccinimide dans un solvant approprié pour produire le composé de formule 6 3bromé correspondant,

 a) qui réagit avec le butyllithium dans un solvant approprié puis l'éthoxy-3-acroléine ou la N,N-diméthylamino-3-acroléine pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans ;
 ou

b) qui réagit avec un acrylate d'alkyle en présence d'un agent basique et d'un dérivé du palladium dans un solvant approprié pour former le composé 8 correspondant,

ou

35

40

45

50

55

C) le N,N-diméthylformamide pour produire l'aldéhyd de formul 7 correspondant qui réagit avec l'éthoxy- ou l méthoxy-carboxyméthylène triph 'nyl phosphorane ou le triphényl phosph noacétate de méthyle ou d'éthyl pour donn r l'ester propenoïque 3-substitué de formule 8 sous forme trans corr spondant, le composé 8 correspondant étant réduit sous form du propénol 3-substitué de formule 9 sous form trans correspondant qui subit une oxydation ménagé dans un solvant approprié pour pro-

duire le compos' d formule 2 correspondant sous forme trans, ou

 $\gamma$ ) pour la préparation des composés de formule 2 où  $R_7$  t  $R_8$  représentent l'hydrogène, I traitement du composé de formule 11 correspondant par une désacétalysation in catalyse acide dans un solvant approprié, le composé 11 correspondant étant préparé par hydrogénation catalytique du composé de formule 10 correspondant où  $R_7$  et  $R_8$  représentent une double liaison, obtenu par acétalisation de l'aldéhyde de formule 2 correspondant, ou le traitement du composé correspondant de formule 6 avec l'alcool ally-lique en présence d'un agent basique approprié pour obtenir l'aldéhyde de formule 2 correspondant.

 Procédé de préparation de compositions pharmaceutiques caractérisé en ce qu'au moins un composé de formule 1 tel que défini à la revendication 1) est mélangé à un excipient pharmaceutiquement acceptable.

### Revendications pour l'Etat contractant suivant : GR

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Dérivés d'acides benzocycloalcényl dihydroxy alcanoïques de formule 1 suivante,

dans laquelle, X représente un chaînon méthylène -CH2-, un atome d'oxygène ou de soufre ; R1 et R2, identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène ou des radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone; R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> peuvent aussi former ensemble une chaîne alkylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, dont le nombre de n chaînons peut être égal à 4 ou 5 et le cas échéant substituée symétriquement par un ou deux radicaux alkyle de 1 à 3 atomes de carbone ; R3 et R4 qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou le brome, des radicaux CF<sub>3</sub>, N,N-dialkylamino de 1 à 3 atomes de carbone, alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, alkoxy de 1 à 5 atomes de carbone, phényle éventuellement substitué par au plus, deux substituants qui peuvent être identiques ou différents et représenter des radicaux alkyle en C1-3, ou des atomes de fluor ou de chlore, étant entendu que lorsque l'un des substituants R<sub>3</sub> ou R<sub>4</sub> représente un radical CF<sub>3</sub>, N,N-dialkylamino, phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 3', 4' ou 5' et l'autre substituant représente un atome d'hydrogène; R5 et R4 qui peuvent être identiques ou différents, représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore ou de brome, des radicaux : CF3, alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou phényle le cas échéant substitué par au plus deux radicaux alkyle en C1-3, alkoxy en C1-3 ou atomes de fluor ou de chlore, à condition que lorsque l'un des substituants  $R_5$  ou  $R_6$  représente les radicaux  $CF_3$ , phényle ou phényle substitué, il se trouve sur les sommets 6 ou 7 et l'autre désigne un atome d'hydrogène ; les substituants R₃ et R₄ respectivement R₅ et R₅ peuvent aussi former ensemble, à condition d'être sur deux sommets contigus, les diradicaux de formules:-CH=CH-CH=CH-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>- ou -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, dans lesquelles m peut être égal à 3 ou 4 et p à 1 ou 2, étant entendu que lorsque R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub>, repectivement R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> représentent le diradical -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>O-, celui-ci est relié aux sommets 3' et 4' ou 4' et 5' respectivement 6 et 7; les substituants R7 et R8 représentent chacun un atome d'hydrogène ou forment ensemble avec la liaison C-C existante une doubl liaison de géométrie trans (E); les substituants R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> r présentent chacun un atom d'hydrogèn ou form nt ensembl un reste dialkylméthylène de 1 à 3 atomes d carbone, R<sub>11</sub> représ ntant avec le groupe CO auquel il est lié un fonction acide libre, ester, amide, sel d'acide ou formant avec R<sub>9</sub> un cycl δ-lacton ainsi que leurs isomères optiquement actifs.

Composé selon la revendication 1), caractérisé en c que R<sub>11</sub> représente un radical hydroxyl, alkoxy de

1 à 4 atomes de carbone, benzyloxy, alkylamino ou N,N-dialkylamino d 1 à 3 atom s d carbon , imino de 4 à 6 at m s d carbone, cycloamino de 3 à 6 atomes de carbone, amino ou benzylamino ou -0 $^-$  M $^+$  où M $^+$  désigne un cation pharmaceutiquement acceptabl , ou R $_{11}$  forme un simple liaison av c R $_9$ .

- 3. Compos's selon la revendication 1) ou 2) dans la formul desquels I s substituants R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> repr'sentent chacun un groupe méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène, R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> respectivement R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> qui peuvent être identiques ou différents représentent des atomes d'hydrogène, de fluor, de chlore, des radicaux méthyle ou éthyle, méthoxy, méthylthio, phényle, fluoro-4-phényle, méthyl-4-phényle, méthoxy-4-phényle ou forment ensemble les diradicaux:
  - -CH=CH-CH=CH-, tétraméthylène : -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou méthylène dioxy : -O(CH<sub>2</sub>)O-.
- 4. Composés selon la revendication 1) ou 2) caractérisés en ce que,

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- A) X désigne les atomes d'oxygène ou de soufre ou un chaînon méthylène,  $R_1$  et  $R_2$  désignent chacun un radical méthyle ou forment ensemble une chaîne tétraméthylène - $(CH_2)_4$ -, seul l'un des radicaux  $R_3$  ou  $R_4$  respectivement  $R_5$  ou  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène,  $R_7$  et  $R_8$  forment ensemble une liaison et  $R_9$  et  $R_{10}$  représentent chacun un atome d'hydrogène ou,
- B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations données immédiatement ci-dessus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  désigne un atome d'hydrogène et l'autre un atome de fluor ou de chlore, et chacun des deux substituants  $R_5$  et  $R_8$  désigne un atome d'hydrogène, ou
- C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations qui viennent d'être définies ci-dessus en A), l'un des substituants  $R_3$  et  $R_4$  est un atome d'hydrogène et l'autre désigne un atome de fluor, et chacun des deux substituants  $R_5$  et  $R_8$  désigne un atome d'hydrogène ou,
- D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  et  $R_{10}$  ont les significations particulières définies en A), les deux substituants  $R_3$  et  $R_4$  sont des atomes d'hydrogène, et seul l'un des radicaux  $R_5$  et  $R_6$  désigne un atome d'hydrogène ou.
- E) X, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> ont les significations ci-dessus en C) et R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> forment ensemble une chaîne tétraméthylène -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- ou,
- F) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> et R<sub>10</sub> ont les significations indiquées immédiatement ci-dessus en E) et chacun des substituants R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> et R<sub>8</sub> désigne un atome d'hydrogène.
- 5. Composés suivant la revendication 1) ou 2), nommés: (+,-)-6E-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl) -3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E-Erythro-((fluoro -4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-((dihydro-1,2-diméthyl -2,2-phényl-4-naphtyl -3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate de méthyle, (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-heptène-6-oate d'éthyle, (+,-)-6E-Erythro-((chloro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-(phényl-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4-diméthyl-2,2-2H-benzothiapyrannyl-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-6E-Erythro-dihydroxy-3,5-(phényl-4- spiro(2H-benzothiapyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-heptène-6-oate de sodium, (+,-)-Erythro-((fluoro-4-phényl)-4-spiro(2H-benzopyranne-1-2,1'-cyclopentyl)-3)-7-dihydroxy-3,5-hepta noate d'éthyle.
- Procédés de préparation des composés de formule 1 tels que définis à la revendication 1) ou 2), caractérisés en ce qu'ils comportent au moins,
  - a) la réduction d'un céto ester de formule 4, éventuellement optiquement actif,

4

20 et le cas échéant,

5

10

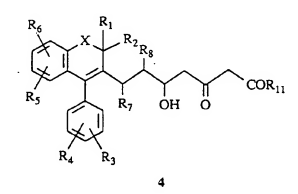
15

25

30

35

- b) La transestérification de composés de formule 1 ou l'alcoolyse de composés de formule 1 sous forme δ-lactone ou bien l'alkylation de composés de formule 1 sous forme de sels et ou,
- c) L'hydrolyse de composés de formule 1 sous forme ester ou  $\delta$ -lactone ou,
- d) Lorsque  $R_7$  et  $R_8$  respectivement  $R_9$  et  $R_{11}$  forment une liaison simple : le traitement des composés correspondants de formule 1 sous forme de sels par une chloroamine tertiaire ou,
- e) lorsque  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène et  $R_9$  et  $R_{11}$  forment ensemble une liaison : la réduction catalytique des composés  $\delta$ -lactoniques de formule 1 dans laquelle  $R_7$  et  $R_8$  forment une liaison ou la lactonisation des composés acides correspondants de formule 1 dans laquelle  $R_7$ ,  $R_8$  et  $R_{10}$  désignent un atome d'hydrogène ou,
- f) L'aminolyse des composés de formule 1 sous forme ester ou δ-lactone ou,
- g) Lorsque  $R_9$  et  $R_{10}$  forment ensemble un reste dialkylalkylène : la cyclisation des composés de formule 1 correspondants dans laquelle  $R_9$  et  $R_{10}$  désignent chacun un atome d'hydrogène par un alkoxyalcène, et
- h) éventuellement le dédoublement du racémate obtenu.
- 7. Composés intermédiaires dans la préparation des composés de formule 1 tels que définis à la revendication 1) ou 2), représentés par les formules générales,



5 
$$R_6$$
  $R_1$   $R_2$   $R_5$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_8$   $R_$ 

20

50

55

 $R_3$ 

11

dans lesquelles  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  et  $R_{11}$  sont définis à la revendication 1 et  $R_{12}$  représente un radical alkyle de 1 à 4 atomes de carbone ou  $R_{12}$ ....  $R_{12}$  représente un biradical méthylène -(CH<sub>2</sub>)q- où q représente 2 ou 3 et forme avec les atomes d'oxygènes auxquels il est rattaché un cycle à 5 ou 6 chaînons, à l'exception des produits de formul 5 où  $R_1$  et  $R_2$  représentent H et X représente S ou  $CH_2$ .

14

8. Procédé de préparation des composés int rmédiaires de formule 4 tels qu définis à la revendication 7, caractérisé en c qu'il comporte la condensation aldolique de l'acétoacétat LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub>

correspondant dans un solvant approprié, en présenc d'un complexant approprié, av c! composé de formule 2 correspondant.

- Procédé de préparation des composés int rmédiaires de formul 2 définis à la revendication 7 où R<sub>7</sub> t
   R<sub>8</sub> r présent nt un double liaison, caractérisé en c qu'il comporte la réaction du composé de formule
   5 correspondant
  - A) avec la N,N'-diméthylamino-3-acroléine dans un solvant inerte à une température comprise entre 20°C et la température de reflux pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans ; ou
  - B) avec le N-bromosuccinimide dans un solvant approprié pour produire le composé de formule 6 3-bromé correspondant,
    - a) qui réagit avec le butyllithium dans un solvant approprié puis l'éthoxy-3-acroléīne ou la N,N-diméthylamino-3-acroléīne pour former le composé de formule 2 correspondant sous forme trans ; ou
    - b) qui réagit avec un acrylate d'alkyle en présence d'un agent basique et d'un dérivé du palladium dans un solvant approprié pour former le composé 8 correspondant,
  - C) le N,N-diméthylformamide pour produire l'aldéhyde de formule 7 correspondant qui réagit avec l'éthoxy- ou le méthoxy-carboxyméthylène triphényl phosphorane ou le triphényl phosphonoacétate de méthyle ou d'éthyle pour donner l'ester propenoïque 3-substitué de formule 8 sous forme trans correspondant, le composé 8 correspondant étant réduit sous forme du propénol 3-substitué de formule 9 sous forme trans correspondant qui subit une oxydation ménagée dans un solvant approprié pour produire le composé de formule 2 correspondant sous forme trans.
  - 10. Procédé de préparation des composés de formule 2 définis à la revendication 7, où R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> représentent l'hydrogène, caractérisé en ce que l'on soumet le composé de formule 11 correspondant à une désacétalysation en catalyse acide dans un solvant approprié, le composé 11 correspondant étant préparé par hydrogénation catalytique du composé de formule 10 correspondant où R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> représentent une double liaison, obtenu par acétalisation de l'aldéhyde de formule 2 correspondant, ou en ce que l'on traite le composé correspondant de formule 6 avec l'alcool allylique en présence d'un agent basique approprié pour obtenir l'aldéhyde de formule 2 correspondant.
- 11. Procédé de préparation de compositions pharmaceutiques, caractérisé en ce que l'on mélange au moins un composé de formule 1 tel que défini à la revendication 1 avec un excipient pharmaceutiquement acceptable.

### Patentansprüche

10

15

20

25

- Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE
  - 1. Benzocycloalkenyl-dihydroxy-alkansäure-Derivate der folgenden Formel 1

45
$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 

5

10

15

20

25

40

50

55

in der X eine Methylenk tt -CH<sub>2</sub>, ein Sauerstoffatom od r ein Schw felatom; R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub>, die gleichartig oder verschied in sein können, Wass irstoffatome oder Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohl instoffatomen; oder R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> gemeinsam eine Alkylenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, deren Anzahl d r K ttenglieder n 4 od r 5 sein kann, und di gegeben nfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann; R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub>, di gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome oder Bromatome, CF3-Gruppen, N,N-Dialkylaminogruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Phenylgruppen, die gegebenenfalls durch höchstens zwei Substituenten substituiert sein können, die gleichartig oder verschieden sein können, und C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, oder Fluor- oder Chloratome darstellen, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten R3 oder R4 eine CF3-Gruppe, eine N,N-Dialkylaminogruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 3', 4' oder 5' steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet, R₀ und R₀, die gleichartig oder verschieden sein können. Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Bromatome, CF<sub>3</sub>-Gruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppen oder Phenylgruppen, die gegebenenfalls durch höchstens zwei C1-3-Alkylgruppen, C1-3-Alkoxygruppen, Fluoratome oder Chloratome substituiert sein können, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten R5 oder R6 eine CF3-Gruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 6 oder 7 steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet; die Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  bzw.  $R_5$  und  $R_8$ , wenn sie an zwei benachbarten Stellungen stehen. auch gemeinsam zweiwertige Gruppen der Formeln -CH=CH-CH=CH-,-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-oder-O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, worin m 3 oder 4 und p 1 oder 2 darstellen, mit der Maßgabe bedeuten, daß, wenn  $R_3$  und  $R_4$  bzw.  $R_5$  und  $R_6$  eine zweiwertige Gruppe der Formel -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>O- darstellt, diese an die Stellungen 3' und 4' oder 4' und 5' bzw. 6 und 7 gebunden ist; die Substituenten R7 und R8 jeweils ein Wasserstoffatom oder gemeinsam mit der vorhandenen C-C-Bindung eine Doppelbindung der trans-Form (E); die Substituenten R9 und R10 jeweils ein Wasserstoffatom oder gemeinsam eine Dialkylmet hylengruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; und R<sub>11</sub> mit der Gruppe CO, an die sie gebunden ist, eine freie Säuregruppe, eine Estergruppe, eine Amidgruppe, eine in Salzform vorliegende Säuregruppe oder zusammen mit R<sub>9</sub> einen δ-Lactonring bedeuten, sowie deren optisch aktive Isomeren.

- Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R<sub>11</sub> eine Hydroxylgruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Benzyloxygruppe, eine Alkylaminogruppe oder eine N,N-Dialkylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Cycloaminogruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Aminogruppe oder eine Benzylaminogruppe oder O<sup>-</sup> M<sup>+</sup> bedeutet, worin M<sup>+</sup> ein pharmazeutisch annehmbares Kation darstellt, oder R<sub>11</sub> zusammen mit R<sub>9</sub> eine Einfachbindung bildet.
  - 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, in deren Formel die Substituenten R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> jeweils eine Methylgruppe oder gemeinsam eine Tetramethylenkette, R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> bzw. R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub>, die gleichartig oder verschieden sein k\u00f6nnen, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Methylgruppen, Ethylgruppen, Methoxygruppen, Methylthiogruppen, Phenylgruppen, 4-Fluor-phenylgruppen, 4-Methyl-phenylgruppen, 4-Methoxy-phenylgruppen oder gemeinsam die zweiwertigen Gruppen: -CH=CH-CH=CH-, Tetramethylen: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- oder Methylendioxy: -O(CH<sub>2</sub>)O- bedeuten.
  - 4. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
- A) X ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom oder eine Methylengruppe, R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> jeweils eine Methylgruppe oder gemeinsam eine Tetramethylenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, lediglich eine der Gruppen R<sub>3</sub> oder R<sub>4</sub> bzw. R<sub>5</sub> oder R<sub>6</sub> ein Wasserstoffatom, R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> gemeinsam eine Bindung und R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> jeweils ein Wasserstoffatom bedeuten, oder
  - B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unterA) angegebenen Bedeutungen besitzen und einer der Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  ein Wasserstoffatom und der andere ein Fluoratom oder ein Chloratom und jeder der beiden Substituenten  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom bedeutet, oder
  - C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unter A) angegebenen Bedeutungen besitzen und einer der Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  ein Wasserstoffatom und der andere ein Fluoratom bedeuten und jeder der b iden Substituenten  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffat $\overline{\text{om}}$  darstellt, oder
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die unt rA) angeg b nen Bedeutungen besitzen und di b iden Substitu nten  $R_3$  und  $R_4$  Wasserstoffatom darstellen und lediglich eine d r Gruppen  $R_5$  und  $R_8$  ein Wasserstoffatom bed ut t, oder
  - E) X, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> die ob n unter C) angeg benen Bedeutung n besitz n und R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> gemeinsam eine Tetramethylenkette -( $CH_2$ )<sub>4</sub>- bild n, od r

- F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unter E) angeg ben n Bedeutungen b sitz n undjeder der Substituenten  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  und  $R_8$  ein Wasserstoffatom bedeutet.
- Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, nämlich: (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-fluor-ph nyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6- heptensäureethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H- benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)- 6E-Erythro-7-(1,2-dihydro-2,2-dimethyl-4-phenyl-napth-3-yl)-3,5-dihydroxy-6-heptensäuremethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-chlor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-2H-benzothiapyran-3-yl)-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-2H-benzothiapyran-3-yl)-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7- (4-phenyl-3-spiro(1-2H-benzothiapyran-2,1'-cyclopentyl))-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-heptansäureethylester.
  - 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens
    - a) die Reduktion eines gegebenenfalls optisch aktiven Ketoesters der Formel 4

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

umfassen und gegebenenfalls

20

25

30

35

40

45

50

55

- b) die Umesterung der Verbindungen der Formel 1 oder die Alkoholyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des δ-Lactons oder die Alkylierung der Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze und/oder
- c) die Hydrolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des δ-Lactons oder

- d) wenn  $R_7$  und  $R_8$  bzw.  $R_9$  und  $R_{11}$  eine Einfachbindung bilden, die Behandlung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze mit einem tertiären Chloramin oder
- e) wenn  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom und  $R_9$  und  $R_{11}$  gemeinsam eine Bindung bedeuten, die katalytische Reduktion der  $\delta$ -Lactonverbindungen der Formel 1, in der  $R_7$  und  $R_8$  eine Bindung bilden, oder die Lactonisierung der entsprechenden Säureverbindungen der Formel 1, worin  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom bedeuten, oder
- f) die Aminolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des δ-Lactons oder
- g) wenn R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> gemeinsam einen Dialkylalkylenrest bilden, die Cyclisierung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1, in der R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> jeweils ein Wasserstoffatom bedeuten, mit einem Alkoxyalken, und
- h) gegebenenfalls die Aufspaltung des erhaltenen Racemats.
- Zwischenv rbindung n zur Herstellung d r Verbindung n d r Formel 1, wi sie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, der folgend n allgemeinen Formeln

5 
$$R_{6}$$
  $X$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{5}$   $R_{5}$ 

$$R_{6}$$
 $X$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $OR_{12}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{11}$ 

15

20

25

30

35

40

45

50

55

5

10

worin  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_8$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  und  $R_{11}$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen und  $R_{12}$  eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet oder  $R_{12}...R_{12}$  eine zweiwertige Methylengruppe -( $CH_2$ )<sub>q</sub>-, worin q 2 oder 3 darstellt, bedeuten und mit den Sauerstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen Ring mit 5 oder 6 Kettengliedern bilden, mit Ausnahme der Produkte der Formel 5, worin  $R_1$  und  $R_2$  H und X S oder  $CH_2$  bedeuten.

- 8. Verfahren zur Herstellung der Zwischenverbindungen der Formel 4, wie sie in Anspruch 7 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß es die Aldolkondensation des entsprechenden Acetoacetats LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> in einem geeigneten Lösungsmittel in Gegenwart eines geeigneten Komplexierungsmittels mit der entsprechenden Verbindung der Formel 2 umfaßt.
- 9. Verfahren zur Herstellung der Zwischenverbindungen der Formel 2, wie sie in Anspruch 7 definiert sind. worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> eine Doppelbindung bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß es die Reaktion der entsprechenden Verbindung der Formel 5
  - A) mit 3-N,N'-Dimethylamino-acrolein in einem inerten Lösungsmittel bei einer Temperatur zwischen 20°C und der Rückflußtemperatur zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form; oder
  - B) mit N-Bromsuccinimid in einem geeigneten Lösungsmittel zur Bildung der entsprechenden 3-bromierten Verbindung der Formel 6,
    - a) welche mit Butyllithium in einem geeigneten Lösungsmittel und dann mit 3-Ethoxyacrolein oder 3-N,N-Dimethylamino-acrolein umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form; oder
    - b) welche mit einem Acrylsäurealkylester in Gegenwart eines basischen Mittels und eines Palladiumderivats in einem geeigneten Lösungsmittel umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung 8, oder
  - C) mit N,N-Dimethylformamid zur Bildung des entsprechenden Aldehyds der Formel 7, der mit Ethoxyoder Methoxy-carboxymethylen-triphenylphosphoran oder Triphenyl-phosphonoessigsäuremethylester oder -ethylester umgesetzt wird zur Bildung des entsprechenden 3-substituierten Propensäureesters der Formel 8 in der trans-Form, wobei die entsprechende Verbindung 8 in Form des entsprechenden 3-substituierten Propenols der Formel 9 in der trans-Form reduziert wird, welches einer milden Oxidation in einem geeigneten Lösungsmittel unterworfen wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form umfaßt.
- 10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel 2, wie sie in Anspruch 7 definiert sind, worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> Wasserstoff bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man die entsprechende Verbindung der Formel 11 einer säurekatalysierten Desacetalisierung in einem geeigneten Lösungsmittel unterwirft, wobei die entsprechende Verbindung 11 durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Verbindung der Formel 10, worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> eine Doppelbindung darstellen, erhalten wird, welche man durch Acetalisierung des ntsprechenden Ald hyds der Formel 2 erhalt in hat, oder ind im man die intsprechende Virbindung der Formel 6 mit Allylalkohol in Gigenwart eines geeign it in basischen Mittels behandelt, um den intsprechend in Aldehyd der Formel 2 zu inhalten.
- 11. Arzneimittel enthaltend als Wirkstoff eine Verbindung der Form I 1 nach einem der Ansprüch 1 bis 5.

- 12. Arzneimittel nach Anspruch 11 in Dosis inheitsform, worin jed Dosis inheit 1 bis 500 mg des Wirkstoffs in Form einer Mischung mit einem pharmazeutisch annehmbaren Trägermaterial umfaßt.
- 13. Verwendung der Verbindungen der Formel 1 nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herst Illung von Arzneimitteln, die als hypocholesterolämische Mittel, anti-artherosklerotische Mittel und anti-thrombotische Mittel bei der Behandlung von kardiovaskulären Erkrankungen und thrombotischen Zuständen des Diabetes, der Arteriosklerose und der Hyperlipoproteinämie geeignet sind.
- 14. Verwendung der Verbindungen der Formel 1 nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung von Arzneimitteln, die als antifungistische Mittel geeignet sind.
  - 15. Pharmazeutische Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens eine Verbindung der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 definiert worden ist, und ein pharmazeutisch annehmbares Trägermaterial umfassen.

### Patentansprüche für folgenden Vertragsstat: ES

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Verfahren zur Herstellung der Benzocycloalkenyl-dihydroxy-alkansäure- Derivate der folgenden Formel 1

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

in der X eine Methylenkette-CH2-, ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom; R1 und R2, die gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; oder R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> gemeinsam eine Alkylenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, deren Anzahl der Kettenglieder n 4 oder 5 sein kann, und die gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann; R3 und R4, die gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome oder Bromatome, CF<sub>3</sub>-Gruppen, N,N-Dialkylaminogruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, Phenylgruppen, die gegebenenfalls durch höchstens zwei Substituenten substituiert sein können, die gleichartig oder verschieden sein können, und C1\_3-Alkylgruppen, oder Fluor- oder Chloratome darstellen, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten R<sub>3</sub> oder R<sub>4</sub> eine CF<sub>3</sub>-Gruppe, eine N,N-Dialkylaminogruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 3', 4' oder 5' steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet; R<sub>6</sub> und R<sub>6</sub>, die gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Bromatome, CF<sub>3</sub>-Gruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppen oder Phenylgruppen, die gegebenenfalls durch höchstens zwei C1-3-Alkylgruppen, C1-3-Alkoxygruppen, Fluoratome oder Chloratome substituiert sein können, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten R5 oder R6 eine CF3-Gruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 6 oder 7 steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet; die Substituenten R3 und R4 bzw. R5 und R6, wenn sie an zwei benachbarten Stellungen stehen, auch gemeinsam zweiwertige Gruppen d r Formeln -CH=CH-CH=CH-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>- oder -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, worin m 3 oder 4 und p 1 oder 2 darstell n, mit der Maßgabe bed uten, daß, wenn R3 und R4 bzw. R5 und R6 eine zweiwertige Gruppe der Form I -O(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>O- darst ilt, diese an die Stellungen 3' und 4' oder 4' und 5' bzw. 6 und 7 g bunden ist; die Substituenten R7 und R8 j weils ein Wasserstoffatom oder gem insam mit der vorhanden n C-C-Bindung eine Doppelbindung der trans-Form (E); die Substituenten Re und R10 jeweils ein Wasserstoffatom oder gemeinsam ein Dialkylmethylengruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; und R<sub>11</sub>

mit der Gruppe CO, an di sie gebunden ist, eine frei Säuregruppe, ine Estergruppe, eine Amidgruppe, ein in Salzform vorli gende Säuregruppe oder zusammen mit  $R_9$  einen  $\delta$ -Lactonring bedeut n, sowie ihrer optisch aktiven Isomeren, dadur h g k nnzeichn t, daß es mindestens

a) die Reduktion eines geg benenfalls optisch aktiven Ketoesters der Formel 4

4

umfaßt und gegebenenfalls

5

10

15

20

25

30

35

50

b) die Umesterung der Verbindungen der Formel 1 oder die Alkoholyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des  $\delta$ -Lactons oder die Alkylierung der Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze und/oder

c) die Hydrolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des δ-Lactons oder

d) wenn  $R_7$  und  $R_8$  bzw.  $R_9$  und  $R_{11}$  eine Einfachbindung bilden, die Behandlung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze mit einem tertiären Chloramin oder

e) wenn  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom und  $R_9$  und  $R_{11}$  gemeinsam eine Bindung bedeuten, die katalytische Reduktion der  $\delta$ -Lactonverbindungen der Formel 1, in der  $R_7$  und  $R_8$  eine Bindung bilden, oder die Lactonisierung der entsprechenden Säureverbindungen der Formel 1, worin  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom bedeuten, oder

f) die Aminolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des  $\delta$ -Lactons oder g) wenn  $R_9$  und  $R_{10}$  gemeinsam einen Dialkylalkylenrest bilden, die Cyclisierung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1, in der  $R_9$  und  $R_{10}$  jeweils ein Wasserstoffatom bedeuten, mit einem Alkoxyalken, und

h) gegebenenfalls die Aufspaltung des erhaltenen Racemats.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R<sub>11</sub> eine Hydroxylgruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Benzyloxygruppe, eine Alkylaminogruppe oder eine N,N-Dialkylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Cycloaminogruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Aminogruppe oder eine Benzylaminogruppe oder -O<sup>-</sup> M<sup>+</sup> bedeutet, worin M<sup>+</sup> ein pharmazeutisch annehmbares Kation darstellt, oder R<sub>11</sub> zusammen mit R<sub>9</sub> eine Einfachbindung bildet.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> jeweils eine Methylgruppe oder gemeinsam eine Tetramethylenkette, R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> bzw. R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub>, die gleichartig oder verschieden sein k\u00f6nnen, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Methylgruppen, Ethylgruppen, Methoxygruppen, Methylthiogruppen, Phenylgruppen, 4-Fluor-phenylgruppen, 4-Methyl-phenylgruppen, 4-Methoxy-phenylgruppen oder gemeinsam die zweiwertigen Gruppen: -CH=CH-CH=CH-, Tetramethylen: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- oder Methylendioxy: -O(CH<sub>2</sub>)O- bedeuten.
  - V rfahr n nach Anspruch 1 od r 2, dadurch gekennzeichnet, daß

A) X ein Sauerstoffatom od r ein Schwefelatom oder eine Methylengruppe, R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> j w ils ein Methylgruppe od r gemeinsam eine Tetramethylenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, lediglich ein d r Grupp n R<sub>3</sub> oder R<sub>4</sub> bzw. R<sub>5</sub> od r R<sub>6</sub> ein Wasserstoffatom, R<sub>7</sub> und R<sub>6</sub> g m insam ine Bindung und R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> jew ils ein Wasserstoffatom b d uten, oder

B) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> die oben unter A) angeg b nen Bedeutung n besitzen und iner der

Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  in Wasserstoffatom und der ander ein Fluoratom oder ein Chloratom und jeder d r beid in Substituenten  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom bedeutet, oder

- C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  di oben unter A) angeg benen Bedeutung n besitzen und einer der Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  ein Wasserstoffatom und der andere ein Fluoratom bedeuten und jeder d r beiden Substituenten  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom darstellt, oder
- D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die unter A) angegebenen Bedeutungen besitzen und die beiden Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  Wasserstoffatome darstellen und lediglich eine der Gruppen  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom bedeutet, oder
- E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unter C) angegebenen Bedeutungen besitzen und  $R_1$  und  $R_2$  gemeinsam eine Tetramethytenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- bilden, oder
- F) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> die oben unter E) angegebenen Bedeutungen besitzen und jeder der Substituenten R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> ein Wasserstoffatom bedeutet.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die hergestellten Produkte die folgenden sind: (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3- spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäureethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2-1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäuremethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-chlor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäureethylester, (+,-)-6E-Erythro-7- (4-(4-chlor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy- 6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-2H-benzothiapyran-3-yl)-6-heptensäuremethylester, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-2H-benzothiapyran-3-yl)-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-3-spiro(1-2H-benzothiapyran-2,1'-cyclopentyl))-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-heptansäureethylester.
  - 6. Verfahren zur Herstellung von Zwischenverbindungen für die Herstellung der Verbindungen der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, der allgemeinen Formeln

25 R<sub>6</sub> X R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> R<sub>8</sub> CHO

 $R_{5}$   $R_{7}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{8}$   $R_{7}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{8}$   $R_{7}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{8}$   $R_{7}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{8}$ 

55

45

50

5

10

5 
$$R_6$$
  $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_5$   $R_6$   $R_6$   $R_6$   $R_7$   $R_8$   $R_$ 

20

55

40

$$R_{6}$$
 $X$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

worin  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_8$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  und  $R_{11}$  die in Anspruch 1 angegeb nen Bedeutung in besitz in und  $R_{12}$  eine Alkylgrupp mit 1 bis 4 Kohl instoffatomen bedeutet oder  $R_{12}...R_{12}$  eine zweiwertig. Methylengrupp (CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-, worin q 2 od r 3 darst. Ilt, bedeut in und mit den Sau irstoffatomen, an die sit gebunden sind, einen Ring mit 5 oder 6 Kettengliedern bilden, mit Ausnahme der Produkte der Formel 5, worin  $R_1$  und  $R_2$  H und X S oder CH<sub>2</sub> b deuten, **dadurch gekennzeichnet**, daß es mindestens umfaßt  $R_1$  die Aldolkond insation des entsprechend in Acetoacetats LiCH<sub>2</sub>COCH(Na) COR<sub>11</sub> in inem geeigneten

Lösungsmittel in Gegenwart eines geeign ten Komplexierungsmittels mit der entspr chenden Verbindung der Formel 2, oder

 $\beta$ ) zur Herstellung der Zwischenv rbindungen der Formel 1, worin  $R_7$  und  $R_8$  eine Doppelbindung bedeuten, die Umsetzung der entsprechenden V rbindung der Formel 5

A) mit 3-N,N'-Dimethylamino-acrolein in einem inerten Lösungsmittel bei einer Temperatur zwischen 20°C und der Ruckflußtemperatur zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form: oder

B) mit N-Bromsuccinimid in einem geeigneten Lösungsmittel zur Bildung der entsprechenden 3-bromierten Verbindung der Formel 6,

a) welche mit Butyllithium in einem geeigneten Lösungsmittel und dann mit 3-Ethoxyacrolein oder 3-N,N-Dimethylamino-acrolein umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form; oder

b) welche mit einem Acrylsäurealkylester in Gegenwart eines basischen Mittels und eines Palladiumderivats in einem geeigneten Lösungsmittel umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung 8, oder

C) mit N,N-Dimethylformamid zur Bildung des entsprechenden Aldehyds der Formel 7, der mit Ethoxyoder Methoxy-carboxymethylen-triphenylphosphoran oder Triphenyl-phosphonoessigsäuremethylester oder -ethylester umgesetzt wird zur Bildung des entsprechenden 3-substituierten Propensäureesters der Formel 8 in der trans-Form, wobei die entsprechende Verbindung 8 in Form des entsprechenden 3-substituierten Propenols der Formel 9 in der trans-Form reduziert wird, welches einer milden Oxidation in einem geeigneten Lösungsmittel unterworfen wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form, oder

 $\gamma$ ) zur Herstellung der Verbindungen der Formel 2, worin  $R_7$  und  $R_8$  Wasserstoffbedeuten, die Behandlung der entsprechenden Verbindung der Formel 11 im Rahmen einer säurekatalysierten Desacetalisierung in einem geeigneten Lösungsmittel, wobei die entsprechende Verbindung 11 durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Verbindung der Formel 10, worin  $R_7$  und  $R_8$  eine Doppelbindung darstellen, erhalten wird, welche durch Acetalisierung des entsprechenden Aldehyds der Formel 2 hergestellt worden ist, oder durch Behandeln der entsprechenden Verbindung der Formel 6 mit Allylalkohol in Gegenwart eines geeigneten basischen Mittels zur Bildung des entsprechenden Aldehyds der Formel 2.

 Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Verbindung der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 definiert ist, mit einem pharmazeutisch annehmbaren Trägermaterial vermischt.

### Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : GR

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Benzocycloalkenyl-dihydroxy-alkansäure-Derivate der folgenden Formel 1

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

in der X ein Methylenkette - $CH_{2^n}$ , ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom;  $R_1$  und  $R_2$ , die gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder Alkylgrupp n mit 1 bis 3 Kohlenstoffatom n; oder  $R_1$  und  $R_2$  gemeinsam eine Alkylenkett - $(CH_2)_{n^n}$ , der n Anzahl der Kettenglied r n 4 oder 5 sein kann, und die gegeben nfalls durch ine oder zwei Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohl nstoffatomen substituiert sein

5

10

15

20

25

30

35

45

50

55

kann: Ra und Ra, di gl ichartig oder v rschieden sein können, Wasserstoffatom , Fluoratome, Chloratom oder Bromatome, CF<sub>3</sub>-Gruppen, N,N-Dialkylamin gruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 5 Kohlenstoffatom n, Ph nylgrupp n, die gegebenenfalls durch höchstens zw i Substituenten substituiert sein können, die gleichartig od r v rschieden sein können, und C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, oder Fluor- oder Chloratome darstellen, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten R3 oder R4 eine CF3-Gruppe, eine N,N-Dialkylaminogruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 3', 4' oder 5' steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet;  $\mathsf{R}_\mathsf{6}$  und  $\mathsf{R}_\mathsf{6}$ , die gleichartig oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Bromatome, CF<sub>3</sub>-Gruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppen oder Phenylgruppen, die gegebenenfalls durch höchstens zwei C<sub>1-3</sub>-Alkylgruppen, C<sub>1-3</sub>-Alkoxygruppen, Fluoratome oder Chloratome substituiert sein können, mit der Maßgabe, daß, wenn einer der Substituenten  $R_5$  oder  $R_8$  eine CF $_3$ -Gruppe, eine Phenylgruppe oder eine substituierte Phenylgruppe darstellt, er in der Stellung 6 oder 7 steht und der andere Substituent ein Wasserstoffatom bedeutet; die Substituenten  $\mathsf{R}_3$  und  $\mathsf{R}_4$  bzw.  $\mathsf{R}_5$  und  $\mathsf{R}_6$ , wenn sie an zwei benachbarten Stellungen stehen, auch gemeinsam zweiwertige Gruppen der Formeln -CH=CH-CH=CH-, -(CH2)<sub>m</sub>- oder-O(CH2)<sub>o</sub>O-, worin m 3 oder 4 und p 1 oder 2 darstellen, mit der Maßgabe bedeuten, daß, wenn  $R_3$  und  $R_4$  bzw.  $R_5$  und  $R_6$  eine zweiwertige Gruppe der Formel -O(CH₂)₀O- darstellt, diese an die Stellungen 3' und 4' oder 4' und 5' bzw. 6 und 7 gebunden ist; die Substituenten  $R_7$  und  $R_8$  jeweils ein Wasserstoffatom oder gemeinsam mit der vorhandenen C-C-Bindung eine Doppelbindung der trans-Form (E); die Substituenten  $R_9$  und  $R_{10}$  jeweils ein Wasserstoffatom oder gemeinsam eine Dialkylmethylengruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen; und R<sub>11</sub> mit der Gruppe CO, an die sie gebunden ist, eine freie Säuregruppe, eine Estergruppe, eine Amidgruppe, eine in Salzform vorliegende Säuregruppe oder zusammen mit R<sub>9</sub> einen δ-Lactonring bedeuten, sowie deren optisch aktive Isomeren.

- 2. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R<sub>11</sub> eine Hydroxylgruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Benzyloxygruppe, eine Alkylaminogruppe oder eine N,N-Dialkylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Cycloaminogruppe mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Aminogruppe oder eine Benzylaminogruppe oder O<sup>-</sup> M<sup>+</sup> bedeutet, worin M<sup>+</sup> ein pharmazeutisch annehmbares Kation darstellt, oder R<sub>11</sub> zusammen mit R<sub>9</sub> eine Einfachbindung bildet.
- 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, in deren Formel die Substituenten R<sub>1</sub> und R<sub>2</sub> jeweils eine Methylgruppe oder gemeinsam eine Tetramethylenkette, R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> bzw. R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub>, die gleichartig oder verschieden sein k\u00f6nnen, Wasserstoffatome, Fluoratome, Chloratome, Methylgruppen, Ethylgruppen, Methoxygruppen, Methylthiogruppen, Phenylgruppen, 4-Fluor-phenylgruppen, 4-Methyl-phenylgruppen, 4-Methoxy-phenylgruppen oder gemeinsam die zweiwertigen Gruppen: -CH=CH-CH=CH-, Tetramethylen: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- oder Methylendioxy: -O(CH<sub>2</sub>)O- bedeuten.
- 4. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
  - A) X ein Sauerstoffatom oder ein Schwefelatom oder eine Methylengruppe,  $R_1$  und  $R_2$  jeweils eine Methylgruppe oder gemeinsam eine Tetramethylenkette -( $CH_2$ )<sub>4</sub>-, lediglich eine der Gruppen  $R_3$  oder  $R_4$  bzw.  $R_5$  oder  $R_6$  ein Wasserstoffatom,  $R_7$  und  $R_8$  gemeinsam eine Bindung und  $R_9$  und  $R_{10}$  jeweils ein Wasserstoffatom bedeuten, oder
  - B) X, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> die oben unter A) angegebenen Bedeutungen besitzen und einer der Substituenten R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom und der andere ein Fluoratom oder ein Chloratom und jeder der beiden Substituenten R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> ein Wasserstoffatom bedeutet, oder
    - C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unter A) angegebenen Bedeutungen besitzen und einer der Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  ein Wasserstoffatom und der andere ein Fluoratom bedeuten und jeder der beiden Substituenten  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom darstellt, oder
    - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die unter A) angegebenen Bedeutungen besitzen und die beiden Substituenten  $R_3$  und  $R_4$  Wasserstoffatome darstellen und lediglich eine der Gruppen  $R_5$  und  $R_6$  ein Wassrstoffatom bedeutet, oder
    - E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_8$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unter C) angegeb nen Bedeutungen besitzen und  $R_1$  und  $R_2$  gemeinsam eine T tramethylenkette -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- bilden, oder
    - F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  und  $R_{10}$  die oben unt r E) angegeb nen Bedeutungen besitz n undjeder der Substituenten  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  und  $R_6$  ein Wasserstoffatom bedeutet.
  - 5. Verbindungen nach Anspruch 1 od r 2, πämlich: (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4- fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H-

benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6- heptensäure thylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H- benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydr xy-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-7-(1,2-dihydro-2,2-dimethyl-4-phenyl-napth-3-yl)-3,5-dihydroxy-6-h ptensäuremethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-chlor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-he ptensäureethylester, (+,-)-6E-Erythro-7-(4-(4-chlor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-2H-benzothiapyran-3-yl)-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-6E-Erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-3-spiro(1-2H-benzothiapyran-2,1'-cyclopentyl))-6-heptensäure-natriumsalz, (+,-)-Erythro-7-(4-(4-fluor-phenyl)-3-spiro(1-2H-benzopyran-2,1'-cyclopentyl))-3,5-dihydroxy-heptansäureethylester.

- Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens
  - a) die Reduktion eines gegebenenfalls optisch aktiven Ketoesters der Formel 4

4

umfassen und

gegebenenfalls

5

10

15

20

25

30

35

40

45

- b) die Umesterung der Verbindungen der Formel 1 oder die Alkoholyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des δ-Lactons oder die Alkylierung der Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze und/oder
- c) die Hydrolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des  $\delta$ -Lactons oder
- d) wenn  $R_7$  und  $R_8$  bzw.  $R_9$  und  $R_{11}$  eine Einfachbindung bilden, die Behandlung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1 in Form der Salze mit einem tertiären Chloramin oder
- e) wenn  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom und  $R_9$  und  $R_{11}$  gemeinsam eine Bindung bedeuten, die katalytische Reduktion der  $\delta$ -Lactonverbindungen der Formel 1, in der  $R_7$  und  $R_8$  eine Bindung bilden, oder die Lactonisierung der entsprechenden Säureverbindungen der Formel 1, worin  $R_7$ ,  $R_8$  und  $R_{10}$  ein Wasserstoffatom bedeuten, oder
- f) die Aminolyse der Verbindungen der Formel 1 in Form des Esters oder des δ-Lactons oder
- g) wenn R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> gemeinsam einen Dialkylalkylenrest bilden, die Cyclisierung der entsprechenden Verbindungen der Formel 1, in der R<sub>9</sub> und R<sub>10</sub> jeweils ein Wasserstoffatom bedeuten, mit einem Alkoxyalken, und
- h) gegebenenfalls die Aufspaltung des erhaltenen Racemats.
- Zwischenverbindungen zur Herstellung der Verbindungen der Formel 1, wie sie in Anspruch 1 oder 2 definiert sind, der folgenden allgemeinen Formeln

5 
$$R_6$$
  $R_1$   $R_2$   $R_8$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_7$   $R_8$   $R_7$   $R_8$   $R_7$   $R_8$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_$ 

20
$$R_{6}$$
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

$$R_6$$
 $X$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $OR_{12}$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

worin  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  und  $R_{11}$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen und  $R_{12}$  eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet oder  $R_{12}...R_{12}$  eine zweiwertige Methylengruppe -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-, worin q 2 oder 3 darstellt, bedeuten und mit den Sauerstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen Ring mit 5 oder 6 Kettengliedern bilden, mit Ausnahme der Produkte der Formel 5, worin  $R_1$  und  $R_2$  H und X S oder CH<sub>2</sub> bedeuten.

- 8. Verfahren zur Herstellung der Zwischenverbindungen der Formel 4, wie sie in Anspruch 7 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß es die Aldolkondensation des entsprechenden Acetoacetats LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> in einem geeigneten Lösungsmittel in Gegenwart eines geeigneten Komplexierungsmittels mit der entsprechenden Verbindung der Formel 2 umfaßt.
- 9. Verfahren zur Herstellung der Zwischenverbindungen der Formel 2, wie sie in Anspruch 7 definiert sind, worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> eine Doppelbindung bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß es die Reaktion der entsprechenden Verbindung der Formel 5
  - A) mit 3-N,N'-Dimethylamino-acrolein in einem inerten Lösungsmittel bei einer Temperatur zwischen 20°C und der Rückflußtemperatur zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form; oder
  - B) mit N-Bromsuccinimid in einem geeigneten Lösungsmittel zur Bildung der entsprechenden 3-bromierten Verbindung der Formel 6,
    - a) welche mit Butyllithium in einem geeigneten Lösungsmittel und dann mit 3-Ethoxyacrolein oder 3-N,N-Dimethylamino-acrolein umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form; oder
    - b) welche mit einem Acrylsäurealkylester in Gegenwart eines basischen Mittels und eines Palladiumderivats in einem geeigneten Lösungsmittel umgesetzt wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung 8, oder
  - C) mit N,N-Dimethylformamid zur Bildung des entsprechenden Aldehyds der Formel 7, der mit Ethoxyoder Methoxy-carboxymethylen-triphenylphosphoran oder Triphenyl-phosphonoessigsäuremethylester oder -ethylester umgesetzt wird zur Bildung des entsprechenden 3-substituierten Propensäureesters der Formel 8 in der trans-Form, wobei die entsprechende Verbindung 8 in Form des entsprechenden 3-substituierten Propenols der Formel 9 in der trans-Form reduziert wird, welches einer milden Oxidation in einem geeigneten Lösungsmittel unterworfen wird zur Bildung der entsprechenden Verbindung der Formel 2 in der trans-Form umfaßt.
- 10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel 2, wie sie in Anspruch 7 definiert sind, worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> Wasserstoff bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß man die entsprechende Verbindung der Formel 11 einer säurekatalysierten Desacetalisierung in einem geeigneten Lösungsmittel unterwirft, wobei die entsprechende Verbindung 11 durch katalytische Hydrierung der entsprechenden Verbindung der Formel 10, worin R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> ein Doppelbindung darstellen, erhalten wird, welche man durch Acetalisierung des entsprechenden Aldehyds d r Formel 2 erhalten hat, oder indem man die entsprechend Verbindung der Form I 6 mit Allylalkohol in Gegenwart eines geeignet in basischen Mitt is behand it, um d n entspr. ch inden Aldehyd d r Formel 2 zu erhalten.
- 11. V rfahren zur Herstellung von pharmazeutisch in Zuber itungen, dadurch g kennzeichnet, daß man

mindestens eine Verbindung der Form 11, wi sie in Anspruch 1 definiert worden ist, mit einem pharmazeutisch annehmbaren Träger vermischt.

Claims

5

### Claims for the following Contracting States: AT, BE, CH, DE, DK, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE

1. Derivatives of benzocycloalkenyldihydroxyalkanoic acids of the following formula 1,

25

30

35

40

45

20

15

in which: X denotes a  $-CH_{2}$ -methylene group or an oxygen or sulphur atom;  $R_1$  and  $R_2$ , which are identical or different, denote hydrogen atoms or alkyl radicals containing 1 to 3 carbon atoms; R₁ and R₂ may also together form a -(CH2)n- alkylene chain in which the number of groups n may be equal to 4 or 5 and, if appropriate, substituted symmetrically by one or two alkyl radicals containing 1 to 3 carbon atoms; R3 and R<sub>4</sub>, which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine, chlorine or bromine atoms, CF<sub>3</sub> radicals, N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, alkyl containing 1 to 4 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 5 carbon atoms, phenyl optionally substituted by at most two substituents which may be identical or different and may denote C1-3-alkyl radicals or fluorine or chlorine atoms, it being understood that when one of the substituents R<sub>3</sub> and R<sub>4</sub> denotes a CF<sub>3</sub>, N,N-dialkylamino, phenyl or substituted phenyl radical, it is present on the 3', 4' or 5' positions and the other substituent denotes a hydrogen atom; R<sub>5</sub> and R<sub>6</sub>, which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine, chlorine or bromine atoms or the radicals: CF<sub>3</sub>, C<sub>1-3</sub>-alkyl, C<sub>1-3</sub>-alkoxy or phenyl, substituted if appropriate by at most two C<sub>1-3</sub>-alkyl or C<sub>1-3</sub>-alkoxy radicals, or fluorine or chlorine atoms, on condition that when one of the substituents  $R_4$  and  $R_8$  denotes the radicals CF3, phenyl or substituted phenyl, it is present on the positions 6 or 7 and the other denotes a hydrogen atom; the substituents R<sub>3</sub> and R<sub>4</sub> or R<sub>5</sub> and R<sub>6</sub> may also together form, on condition of being on two adjacant positions, the diradicals of formulae: -CH=CH-CH=CH-, -(CH2)m- or -O(CH2)o-, in which m may be equal to 3 or 4 and p to 1 or 2, it being understood that when  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denote the diradical -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O- the latter is linked to the positions 3' and 4' or 4' and 5' or 6 and 7; each of the substituents R7 and R8 denotes a hydrogen atom or, with the existing C-C bond, they together form a double bond of trans (E) geometry; each of the substituents R<sub>9</sub> and R<sub>10</sub> denotes a hydrogen atom or they together form a dialkylmethylene radical containing 1 to 3 carbon atoms, R11 denoting, with the CO group to which it is bonded, a free acid, ester, amide or acid salt functional group or forming a  $\delta$ -lactone ring with  $R_9$ , and their optically active isomers.

50

- 2. Compound according to Claim 1, characterized in that R<sub>11</sub> denotes one of the following radicals: hydroxy, alkoxy containing 1 to 4 carbon atoms, benzyloxy, alkylamino or N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, imino containing 4 to 6 carbon atams, cycloamin containing 3 to 6 carbon atoms, amino or b n-zylamino or -O<sup>-</sup>M<sup>+</sup> where M<sup>+</sup> denotes a pharmaceutically acceptable cation, or R<sub>11</sub> forms a single bond with R<sub>9</sub>.
- Compounds according to Claim 1 or 2, in the formula of which each of the substituents R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> denotes a methyl group or they together form a tetramethylene chain, R<sub>3</sub> and R<sub>4</sub> or R<sub>6</sub> and R<sub>6</sub>, which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine or chlorine atoms, methyl or thyl, methoxy, methylthio, phe-

nyl, 4-fluorophenyl, 4-methylphenyl or 4-m thoxyphenyl radicals or together form on of the following diradicals: -CH=CH-CH=CH-, tetramethylene: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- or methylen di xy: -O(CH<sub>2</sub>)O-.

4. Compounds according to Claim 1 or 2, characterized in that

5

10

15

20

25

30

40

45

50

- A) X denotes oxygen or sulphur atoms or a methylene group, each of  $R_1$  and  $R_2$  denotes a m thyl radical or they together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- tetramethylene chain, only one of the radicals  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom,  $R_7$  and  $R_8$  together form a bond and each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, or
- B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings given immediately above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  denotes a hydrogen atom and the other a fluorine or chorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom, or
- C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings which have just been defined above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  is a hydrogen atom and the other denotes a fluorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom, or
- D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the particular meanings defined in A), the two substituents  $R_3$  and  $R_4$  are hydrogen atoms and only one of the radicals  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom, or
- E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings above in C) and  $R_1$  and  $R_2$  together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- tetramethylene chain, or
- F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings shown immediately above in E) and each of the substituents  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom.
- 5. Compounds according to Claim 1 or 2, called: (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-fluorophenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-7-(4-(4-fluorophenyl)-3-spiro-(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(1,2-dihydro-2,2-dimethyl-4-phenyl-3-naphthyl)-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-chlorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)-sodium 6E-erythro-7-(4-(4-chlorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran)-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-3-2H-benzothiapyranyl)hept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzothiapyran))hept-6-enoate, (+,-)ethyl erythro-7-(4-(4-fluorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyheptanoate.
- 35 Processes for the preparation of the compounds of the formula 1 as defined in Claim 1 or 2, characterized in that they comprise at least
  - a) reducing a keto-ester of the formula 4, which may be optically active,

- and, if appropriate,
- b) transesterifying compounds of the formula 1 or alcoholizing compounds of the formula 1 in  $\delta$ -lacton form or else alkylating compounds of the formula 1 in the form of salts and, or
- c) hydrolysing compounds of the formula 1 in ester or  $\delta$ -lactone form, or
- d) when R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> or R<sub>9</sub>, and R<sub>11</sub> together form single bond: treating the corr sponding compounds

of the formula 1 in the form of salts using a tertiary chloroamine, or

e) wh n  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom and  $R_9$  and  $R_{11}$  togeth r form a bond: catalytically reducing the  $\delta$ -lactone compounds of the formula 1 in which  $R_7$  and  $R_8$  form a bond or lactonizing of the corresponding acid compounds of the formula 1 in which  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom, or

f) aminolysing the compounds of the formula 1 in ester or δ-lactone form, or

g) when  $R_9$  and  $R_{10}$  together form a dialkylalkylene radical, cyclizing the corresponding compounds of the formula 1 in which each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, using an alkoxyalkene, and h) optionally splitting the racemate obtained.

7. Intermediate compounds in the preparation of the compounds of the formula 1 as defined in Claim 1 or 2, which are denoted by the general formulae,

$$R_{1}$$
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 

# 

5 
$$R_{4}$$
  $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{6}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{1}$   $R_{2}$   $R_{2}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{3}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_{5}$   $R_{4}$   $R_{5}$   $R_$ 

\_\_

40

55

 $R_6$  X  $R_1$   $R_2$   $OR_{12}$   $R_3$   $R_4$   $R_3$ 

R<sub>6</sub> X R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> OH

- in which  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  and  $R_{11}$  are defined in Claim 1 and  $R_{12}$  denotes an alkyl radical containing 1 to 4 carbon atoms or  $R_{12}$  ...  $R_{12}$  denotes a -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-methylene diradical where q denotes 2 or 3 and forms a 5 or 6-membered ring with the oxygen atoms to which it is attached, with the exception of the products of formula 5 where  $R_1$  and  $R_2$  denote H and X denotes S or CH<sub>2</sub>.
- 8. Process for the preparation of the intermediate compounds of the formula 4, as defined in Claim 7, characterized in that it comprises aldol condensation of the corresponding acetoacetate LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> in an appropriate solvent, in the presence of an appropriate complexing agent, with the corresponding compound of the formula 2.
- 9. Process for the preparation of the intermediate compounds of the formula 2, which are defined in Claim 7, where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote a double bond, characterized in that it comprises reacting the corresponding compound of the formula 5
  - A) with N,N'-dimethyl-3-aminoacrolein in an inert solvent at a temperature between 20°C and the reflux t mperature to f rm the corresponding comp und of th formula 2 in trans form; or
  - B) with N-bromosuccinimid in an appropriate solvent to produce th corresponding 3-brominated compound of the formula 6,
    - a) which reacts with butyllithium in an appropriate solvent and then 3-ethoxyacrolein or N,N-dimethyl-3-aminoacrolein to form the corresponding compound of the formula 2 in transform; or
    - b) which reacts with an alkyl acrylate in the presence of a basic agent and of a palladium derivative

in an appropriate solvent to form the correspinding compound 8, or

- C) N,N-dimethylformamide to produce the corresponding aldehyd of the formula 7, which reacts with ethoxy- or methoxycarboxymethylenetriphenylphosphorane or methyl or ethyl triphenylphosphonoactate to give the corresponding 3-substituted propenoic ester of the formula 8 in trans form, the corresponding compound 8 being reduced in the form of the corresponding 3-substituted propenol of the formula 9 in trans form, which undergoes a controlled oxidation in an appropriate solvent to produce the corresponding compound of the formula 2 in trans form.
- 10. Process for the preparation or the compounds of the formula 2 which are defined in Claim 7, where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote hydrogen, characterized in that the corresponding compound of the formula 11 is subjected to a deacetalization with acidic catalysis in an appropriate solvent, the corresponding compound 11 being prepared by catalytic hydrogenation of the corresponding compound of the formula 10 where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote a double bond, obtained by acetalization of the corresponding aldehyde of the formula 2, or in that the corresponding compound of the formula 6 is treated with allyl alcohol in the presence of an appropriate basic agent to obtain the corresponding aldehyde of the formula 2.
  - Medicament having as its active ingredient a compound of the formula 1 according to one of Claims 1 to
     5.
  - 12. Medicament according to Claim 11, in dose unit form in which each dose unit contains from 1 to 500 mg of active ingredient mixed with a pharmaceutically acceptable excipient.
  - 13. Use of the compounds of the formula 1 according to one of Claims 1 to 5 for the preparation of medicanents which can be used as hypocholesterolaemiants, antiatherosclerous agents and antithrombotic agents in the treatment of cardiovascular disorders and thrombotic symptoms of diabetes, atherosclerosis or hyperlipoproteinaemia.
  - 14. Use of the compounds of the formula 1 according to one of claims 1 to 5 for the preparation of medicaments which can be used as antifungal agents.
  - 15. Pharmaceutical compositions, characterized in that they comprise at least one compound of the formula 1 as defined in Claim 1, and a pharmaceutically acceptable excipient.

## Claims for the following Contracting State: ES

5

20

25

30

35

40

45

50

55

 Process for the preparation of derivatives of benzocycloalkenyldihydroxyalkanoic acids of the following formula 1,

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

and their optically active isomers,

in which: X denot s a -CH<sub>2</sub>- methylene group or an oxygen or sulphur atom;  $R_1$  and  $R_2$ , which are identical or diff rent, denote hydrog in atoms or alkyl radicals containing 1 to 3 carbon atoms;  $R_1$  and  $R_2$  may also together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>- alkylene chain in which the number of groups in may be qual to 4 or 5 and, if appropriate, substituted symmitrically by on or two alkyl radicals cintaining 1 to 3 carbon atoms;  $R_3$  and  $R_4$ , which may be identical or differint, denote hydrogen, fluorining, chlorine or bromin atoms,  $CF_3$  radicals,

N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, alkyl containing 1 to 4 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 5 carbon atoms, ph nyl optionally substituted by at most two substituents which may b identical or different and may denote  $C_{1-3}$  alkyl radicals or fluorine or chlorine atoms, it bying understood that whin on of the substitu nts R<sub>3</sub> and R<sub>4</sub> denotes a CF<sub>3</sub>, N,N-dialkylamino, phenyl or substituted phenyl radical, it is present on the 3', 4' or 5' positions and the other substituent denotes a hydrogen atom; R5 and R6, which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine, chlorine or bromine atoms or the radicals: CF<sub>3</sub>, C<sub>1-3</sub>-alkyl, C<sub>1-3</sub>-alkoxy or phenyl, substituted if appropriate by at most two C<sub>1-3</sub>-alkyl or C<sub>1-3</sub>-alkoxy radicals, or fluorine or chlorine atoms, on condition that when one of the substituents R5 and R6 denotes the radicals CF3, phenyl or substituted phenyl, it is present on the positions 6 or 7 and the other denotes a hydrogen atom; the substituents R₃ and R₄ or R₅ and R₆ may also together form, on condition of being on two adjacant positions, the diradicals of formulae: -CH=CH-CH=CH-, -(CH2)m- or -O(CH2)pO-, in which m may be equal to 3 or 4 and p to 1 or 2, it being understood that when  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denote the diradical  $-O(CH_2)_0O$ - the latter is linked to the positions 3' and 4' or 4' and 5' or 6 and 7; each of the substituents R7 and R8 denotes a hydrogen atom or, with the existing C-C bond, they together form a double bond of trans (E) geometry; each of the substituents  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom or they together form a dialkylmethylene radical containing 1 to 3 carbon atoms,  $R_{11}$  denoting, with the CO group to which it is bonded, a free acid, ester, amide or acid salt functional group or forming a δ-lactone ring with R<sub>9</sub>, characterized in that it comprises at least

a) reducing a keto-ester of the formula 4, which may be optically active,

and, if appropriate,

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- b) transesterifying compounds of the formula 1 or alcoholizing compounds of the formula 1 in  $\delta$ -lactone form or else alkylating compounds of the formula 1 in the form of salts and, or
- c) hydrolysing compounds of the formula 1 in ester or  $\delta$ -lactone form, or
- d) when  $R_7$  and  $R_8$  or  $R_9$  and  $R_{11}$  together, form a single bond: treating the corresponding compounds of the formula 1 in the form of salts using a tertiary chloroamine, or
- e) when  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom and  $R_9$  and  $R_{11}$  together form a bond: catalytically reducing the  $\delta$ -lactone compounds of the formula 1 in which  $R_7$  and  $R_8$  form a bond or lactonizing of the corresponding acid compounds of the formula 1 in which  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom, or
- f) aminolysing the compounds of the formula 1 in ester or  $\delta$ -lactone form, or
- g) when  $R_9$  and  $R_{10}$  together form a dialkylalkylene radical, cyclizing the corresponding compounds of the formula 1 in which each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, using an alkoxyalkene, and h) optionally splitting the racemate obtained.
- 2. Process according to Claim 1, characterized in that R<sub>11</sub> denotes one of the following radicals: hydroxy, alk xy containing 1 to 4 carbon atoms, benzyl xy, alkylamino or N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, imino containing 4 to 6 carbon atoms, cycloamino containing 3 to 6 carbon atoms, amin or benzylamino or -O<sup>-</sup>M<sup>+</sup> where M<sup>+</sup> denotes a pharmaceutically acceptable cation, or R<sub>11</sub> forms a single bond with R<sub>9</sub>.
- 3. Process according to Claim 1 or 2, characteriz d in that each of the substituents R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> denot s a

methyl group or they together form a tetram thyl ne chain,  $R_3$ , and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$ , which may be id ntical or diff rent, d not hydrogen, fluorine or chlorine atoms, methyl or ethyl, methoxy, methylthio, ph nyl, 4-fluorophenyl, 4-methylphenyl or 4-methoxyphenyl radicals or togeth r form on of th following diradicals: -CH=CH-CH-CH-, tetramethylen: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- or methylenedioxy: -O(CH<sub>2</sub>)O-.

- 4. Process according to claim 1 or 2, characterized in that
  - A) X denotes oxygen or sulphur atoms or a methylene group, each of  $R_1$  and  $R_2$  denotes a methyl radical or they together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- tetramethylene chain, only one of the radicals  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom,  $R_7$ , and  $R_8$  together form a bond and each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, or
  - B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ , and  $R_{10}$  have the meanings given immediately above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  denotes a hydrogen atom and the other a fluorine or chorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom, or
  - C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings which have just been defined above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  is a hydrogen atom and the other denotes a fluorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom, or
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the particular meanings defined in A), the two substituents  $R_3$  and  $R_4$  are hydrogen atoms and only one of the radicals  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom, or
  - E) X,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$ , have the meanings above in C) and  $R_1$  and  $R_2$  together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- tetramethylene chain, or
  - F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings shown immediately above in E) and each of the substituents  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom.
- Process according to Claim 1 or 2, characterized in that the products prepared are: (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-(1uorophenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)so-dium 6E-erythro-7-(4-(4-(1uorophenyl)-3-spiro-(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)methyl 6E-erythro-7-(1,2-dihydro-2,2-dimethyl-4-phenyl-3-naphthyl)-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-chlorophenyl)-3-spiro-2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-) sodium 6E-erythro-7-(4-(4-chlorophenyl))-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran)-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-) methyl 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-3-2H-benzothiapyranyl)hept-6-enoate,
  - (+,-)sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-3-2H-benzothiapyranyl)hept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzothiapyran))hept-6-enoate, or (+,-) ethyl erythro-7-(4-(4-fluorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyheptanoate.
  - 6. Process for the preparation of intermediate compounds in the preparation of the compounds of the formula 1 as defined in Claim 1 or 2, which are denoted by the general formulae,

$$R_6$$
 $X$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $COR_{11}$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 

55

5

10

15

20

35

$$\begin{array}{c|ccccc}
R_6 & R_1 \\
X & R_2 \\
\hline
OR_{12} & OR_{12} \\
\hline
R_1 & R_3 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
R_6 & R_1 \\
\hline
R_2 & OH \\
\hline
R_1 & R_3 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
R_1 & R_2 & OH \\
\hline
R_1 & R_3 & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
R_1 & R_2 & OH \\
\hline
R_2 & R_3 & OH
\end{array}$$

40

45

50

55

in which  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_6$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  and  $R_{11}$  are defined in Claim 1 and  $R_{12}$  denotes an alkyl radical containing 1 to 4 carbon atoms or  $R_{12}$  ...  $R_{12}$  denotes a -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-methylene diradical where q denotes 2 or 3 and forms a 5 or 6-membered ring with the oxygen atoms to which it is attached, with the xception of the products of formula 5 where  $R_1$  and  $R_2$  denote H and X denotes S or CH<sub>2</sub>, characterized in that it comprises at least

 $\alpha$ ) ald of condensation of the corresponding acetoacetate LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> in an appropriate solvent, in thop presence of an appropriate complexing agent, with the corresponding compound of the formula 2, or

 $\beta$ ) for the preparation of the intermediate compounds of the formula 1, where  $R_7$  and  $R_8$  denote a double bond, reacting the corresponding compound of the formula 5

A) with N,N'-dimethyl-3-aminoacrolein in an inert solvent at a t mp rature betw en 20°C and the reflux temperature to form the corresponding compound of the formula 2 in trans form; or

- B) with N-bromosuccinimide in an appropriate solvent to produce the corresponding 3-brominated compound of the firmula 6,
  - a) which reacts with butyllithium in an appropriate solvent and then 3-eth xyacrolein or N,N-dimethyl-3-aminoacrolein to form the corresponding compound of the formula 2 in trans form; or
  - b) which reacts with an alkyl acrylate in the presence of a basic agent and of a palladium derivative in an appropriate solvent to form the corresponding compound 8, or
- C) N,N-dimethylformamide to produce the corresponding aldehyde of the formula 7, which reacts with ethoxy- or methoxycarboxymethylenetriphenylphosphorane or methyl or ethyl triphenylphosphonoacetate to give the corresponding 3-substituted propenoic ester of the formula 8 in trans form, the corresponding compound 8 being reduced in the form of the corresponding 3-substituted propenol of the formula 9 in trans form, which undergoes a controlled oxidation in an appropriate solvent to produce the corresponding compound of the formula 2 in trans form, or
- $\gamma$ ) for the preparation of the compounds of the formula 2, where  $R_7$  and  $R_8$  denote hydrogen, treatment of the corresponding compound of the formula 11 by deacetalization with acidic catalysis in an appropriate solvent, the corresponding compound 11 being prepared by catalytic hydrogenation of the corresponding compound of the formula 10 where  $R_7$  and  $R_8$  denote a bouble bond, obtained by acetalization of the corresponding aldehyde of the formula 2, or treatment of the corresponding compound of the formula 6 is treated with allyl alcohol in the presence of an appropriate basic agent to obtain the corresponding aldehyde of the formula 2.
- 7. Process for the preparation of pharmaceutical compositions, characterized in that at least one compound of the formula 1 as defined in Claim 1 is mixed with a pharmaceutically acceptable excipient.

### Claims for the following Contracting State: GR

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Derivatives of benzocycloalkenyldihydroxyalkanoic acids of the following formula 1,

$$R_{6}$$
 $R_{5}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{9}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

in which: X denotes a  $-CH_2$ - methylene group or an oxygen or sulphur atom;  $R_1$  and  $R_2$ , which are identical or different, denote hydrogen atoms or alkyl radicals containing 1 to 3 carbon atoms;  $R_1$  and  $R_2$  may also together form a  $-(CH_2)_n$ - alkylene chain in which the number of groups n may be equal to 4 or 5 and, if appropriate, substituted symmetrically by one or two alkyl radicals containing 1 to 3 carbon atoms;  $R_3$  and  $R_4$ , which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine, chlorine or bromine atoms,  $CF_3$  radicals, N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, alkyl containing 1 to 4 carbon atoms, alkoxy containing 1 to 5 carbon at ms, ph. nyl optionally substituted by at most two substituents which may be identical or different and may denot  $C_{1-3}$ -alkyl radicals or fluorine or chlorine atoms, it being understood that when one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  denotes a  $CF_3$ , N,N-dialkylamino, phenyl or substituted phenyl radical, it is present on the 3', 4' or 5' positions and the other substituent denotes a hydrogen atom;  $R_5$  and  $R_6$ , which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine, chlorine or bromine atoms or the radicals:  $CF_3$ ,  $C_{1-3}$ -alkyl,  $C_{1-3}$ -alkoxy or ph. nyl, substituted if appropriate by at most two  $C_{1-3}$ -alkyl or  $C_{1-3}$ -alkoxy

radicals, or fluorine or chlorine atoms, on condition that when one of th substituents  $R_5$  and  $R_6$  denotes the radicals  $CF_3$ , phenyl or substitut d phenyl, it is present on the positions 6 or 7 and the other denotes a hydrogen atom: the substituents  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  may als together form, on condition of being on two adjacant positions, the diradicals of formula :-CH=CH-CH=CH-,-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>- or -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O-, in which m may be qual t 3 or 4 and p t 1 or 2, it b ing understood that when  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denote the diradical -O(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>O- the latter is linked to the positions 3' and 4' or 4' and 5' of 6 and 7; each of the substituents  $R_7$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom or, with the existing C-C bond, they together form a double bond of trans (E) geometry; each of the substituents  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom or they together form a dialkylmethylene radical containing 1 to 3 carbon atoms,  $R_{11}$  denoting, with the CO group to which it is bonded, a free acid, ester, amide or acid salt functional group or forming a  $\delta$ -lactone ring with  $R_9$ , and their optically active isomers.

- 2. Compound according to Claim 1, characterized in that R<sub>11</sub> denotes one of the following radicals: hydroxy, alkoxy containing 1 to 4 carbon atoms, benzyloxy, alkylamino or N,N-dialkylamino containing 1 to 3 carbon atoms, imino containing 4 to 6 carbon atoms, cycloamino containing 3 to 6 carbon atoms, amino or benzylamino or -O<sup>-</sup>M<sup>+</sup> where M<sup>+</sup> denotes a pharmaceutically acceptable cation, or R<sub>11</sub> forms a single bond with R<sub>9</sub>.
- 3. Compounds according to Claim 1 or 2, in the formula of which each of the substituents R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> denotes a methyl group or they together form a tetramethylene chain, R<sub>3</sub> and R<sub>4</sub> or R<sub>5</sub> and R<sub>6</sub>, which may be identical or different, denote hydrogen, fluorine or chlorine atoms, methyl or ethyl, methoxy, methylthio, phenyl, 4-fluorophenyl, 4-methylphenyl or 4-methoxyphenyl radicals or together form one of the following diradicals: -CH=CH=CH=CH=, tetramethylene: -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- or methylenedioxy: -O(CH<sub>2</sub>)O-.
- 4. Compounds according to Claim 1 or 2, characterized in that

5

10

35

40

45

- A) X denotes oxygen or sulphur atoms or a methylene group, each of  $R_1$  and  $R_2$  denotes a methyl radical or they together form a -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>- tetramethylene chain, only one of the radicals  $R_3$  and  $R_4$  or  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom,  $R_7$ , and  $R_8$  together form a bond and each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, or
- B) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings given immediately above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  denotes a hydrogen atom and the other a fluorine or chorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom, or
  - C) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings which have just been defined above in A), one of the substituents  $R_3$  and  $R_4$  is a hydrogen atom and the other denotes a fluorine atom, and each of the two substituents  $R_5$  and  $R_6$  denotes a hydrogen atom, or
  - D) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the particular meanings defined in A), the two substituents  $R_3$  and  $R_4$  are hydrogen atoms and only one of the radicals  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom, or
  - E) X, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> and R<sub>10</sub> have the meanings above in C) and R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> together form  $a-(CH_2)_4$  tetramethylene chain, or
  - F) X,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$  and  $R_{10}$  have the meanings shown immediately above in E) and each of the substituents  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  and  $R_8$  denotes a hydrogen atom.
  - 5. Compounds according to Claim 1 or 2, called: (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-fluorophenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-7-(4-(4-fluorophenyl)-3-spiro-(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(1,2-dihydro-2,2-dimethyl-4-phenyl-3-naphthyl)-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)ethyl 6E-erythro-7-(4-(4-chlorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxyhept-6-enoate, (+,-)-sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-3-2H-benzothiapyranyl)hept-6-enoate, (+,-)sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-2,2-dimethyl-3-2H-benzothiapyranyl)hept-6-enoate, (+,-) sodium 6E-erythro-3,5-dihydroxy-7-(4-phenyl-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzothiapyran))hept-6-enoate, (+,-)ethyl erythro-7-(4-(4-fluorophenyl)-3-spiro(2,1'-cyclopentyl-2H-1-benzopyran))-3,5-dihydroxy-heptanoate.
- 6. Processes for the preparation of the compounds of the formula 1 as defined in claim 1 or 2, characterized in that they comprise at least
  - a) reducing a keto-ester of the formula 4, which may be optically active,

and, if appropriate,

b) transesterifying compounds of the formula 1 or alcoholizing compounds of the formula 1 in  $\delta$ -lactone form or else alkylating compounds or the formula 1 in the form of salts and, or

c) hydrolysing compounds of the formula 1 in ester or δ-Lactone form, or

d) when  $R_7$  and  $R_8$  or  $R_9$  and  $R_{11}$  together form a single bond: treating the corresponding compounds of the formula 1 in the form of salts using a tertiary chloroamine, or

e) when  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom and  $R_9$  and  $R_{11}$  together form a bond: catalytically reducing the  $\delta$ -lactone compounds of the formula 1 in which  $R_7$  and  $R_8$  form a bond or lactonizing of the corresponding acid compounds of the formula 1 in which  $R_7$ ,  $R_8$  and  $R_{10}$  denote a hydrogen atom, or

f) aminolysing the compounds of the formula 1 in ester or  $\delta$ -lactone form, or

g) when  $R_9$  and  $R_{10}$  together form a dialkylalkylene radical, cyclizing the corresponding compounds of the formula 1 in which each of  $R_9$  and  $R_{10}$  denotes a hydrogen atom, using an alkoxyalkene, and h) optionally splitting the racemate obtained.

7. Intermediate compounds in the preparation of the compounds of the formula 1 as defined in Claim 1 or 2, which are denoted by the general formulae,

5

10

15

20

25

30

$$R_{5}$$
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{8}$ 

55

5 
$$R_6$$
  $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_6$   $R_1$   $R_2$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_3$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_$ 

20

$$R_{4}$$
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

35
$$R_{6}$$
 $X$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $OR_{12}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

- in which  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$ ,  $R_9$ ,  $R_{10}$  and  $R_{11}$  are defined in Claim 1 and  $R_{12}$  denotes an alkyl radical containing 1 to 4 carbon atoms or  $R_{12}$  ...  $R_{12}$  denotes a -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-methylene diradical where q denotes 2 or 3 and forms a 5 or 6-members ring with the oxygen atoms to which it is attached, with the exception of the products of formula 5 where  $R_1$  and  $R_2$  denote H and X denotes S or CH<sub>2</sub>.
- 8. Process for the preparation of the intermediate compounds of the formula 4, as defined in claim 7, characterized in that it comprises aldol condinuation of the corresponding acetoacetate LiCH<sub>2</sub>COCH(Na)COR<sub>11</sub> in an appropriate solvent, in the presence of an appropriate complexing agent, with the corresponding compound of the formula 2.
  - 9. Process for the preparation of the intermediate compounds of the formula 2, which are defined in Claim

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- 7, where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote a double bond, characterized in that it comprises reacting the corresponding compound of the formula 5
  - A) with N,N'-dimethyl-3-aminoacrol in in an inert solvent at a temp rature betwe in 20°C and the reflux temp rature to form the corresponding coupound of the formula 2 in trans form; or
  - B) with N-bromosuccinimide in an appropriate solvent to produce the corresponding 3-brominated compound of the formula 6.
    - a) which reacts with butyllithium in an appropriate solvent and then 3-ethoxyacrolein or N,N-dimethyl-3-aminoacrolein to form the corresponding compound of the formula 2 in trans form; or
    - b) which reacts with an alkyl acrylate in the presence of a basic agent and of a palladium derivative in an appropriate solvent to form the corresponding compound 8, or
  - C) N,N-dimethylformamide to produce the corresponding aldehyde of the formula 7, which reacts with ethoxy- or methoxycarboxymethylenetriphenylphosphorane or methyl or ethyl triphenylphosphonoacetate to give the corresponding 3-substituted propenoic ester of the formula 8 in trans form, the corresponding compound 8 being reduced in the form of the corresponding 3-substituted propenol of the formula 9 in trans form, which undergoes a controlled oxidation in an appropriate solvent to produce the corresponding compound of the formula 2 in trans form.
- 10. Process for the preparation of the compounds of the formula 2 which are defined in Claim 7, where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote hydrogen, characterized in that the corresponding compound of the formula 11 is subjected to a deacetalization with acidic catalysis in an appropriate solvent, the corresponding compound 11 being prepared by catalytic hydrogenation of the corresponding compound of the formula 10 where R<sub>7</sub> and R<sub>8</sub> denote a double bond, obtained by acetalization of the corresponding aldehyde of the formula 2, or in that the corresponding compound of the formula 6 is treated with allyl alcohol in the presence of an appropriate basic agent to obtain the corresponding aldehyde of the formula 2.
- 11. Process for the preparation of pharmaceutical compositions, characterized in that at least one compound of the formula 1 as defined in Claim 1 is mixed with a pharmaceutically acceptable excipient.

Composé n°3

Composé n°5

Composé n°7

Composé n°4

Composé n°6

Composé n°8

Composé n°9

Composé n°11

Composé n°13

Composé n°15

Composé n°10

Composé n°12

Composé n°14

Composé n°16

Composén°17

Composé n°19

Compose n°21

Composé n°23

Composé n°18

Composé n°20

Composé n°22

Composé n°24

Composé n°27

Composé n°29

Composé n°31

Composé n°26

Composé n°28

Composé n°30

Composé n°32

OH OH ON ONHCH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

Composé n°34

Composé n°35

Composé n°36

Composé n°37

Composé n°38

Composé n°39

Composé n°40

Composé n°41

Composé n°43

Composé n°45

Composé n°47

Composé n°42

Composé n°44

Composé n°46

Composé n°48

Composé n°51

Composé n°53

Composé n°55

Composé n°50

Composé n°52

Composé n°54

Composé n°56

# OH OH OCH3

# Composé n°60

Composé n°61

Composé n°62

Composé n°63

Composé n°67

Composé n°66

Composé n°68